# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

(19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公表特許公報(A)

(11)特許出獻公表番号 特表平6-500020

第1部門第1区分

(43)公表日 平成6年(1994)1月6日

審査請求 有 予備審査請求 有 (全 28 頁) 最終頁に続く

特願平3-514681 (21)出願番号 (86) (22)出願日 平成3年(1991)8月13日 (85) 翻訳文提出日 平成5年(1993)2月12日 (86)国際出願番号 PCT/US91/05753 (87)国際公開番号 WO92/03556 (87)国際公開日 平成4年(1992)3月5日 (31)優先権主張番号 567, 244 (32)優先日 1990年8月13日 (33)優先権主張国 米国 (US) (81)指定国 EP(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IT, LU, NL, S E), AU, CA, JP, US

(71)出願人 エフ. ホフマンーラ ロシュ アクチェン ゲゼルシャフト スイス国, ツェーハー-4002 パーゼル, グレンザッヘルシュトラーセ 124

(72) 発明者 ゲルファンド, デピッド エイチ.アメリカ合衆国, カリフォルニア 94611,オークランド, チェルトン ドライブ6208

(72)発明者 ローヤー, フランシス シー. アメリカ合衆国, カリフォルニア 94611, オークランド, サロニ ドライブ 6641

(74)代理人 弁理士 宇井 正一 (外4名)

最終頁に続く

(54)【発明の名称】 サーモタガ・マリチマから精製された熱安定性核酸ポリメラーゼ酵素

#### (57)【要約】

精製された熱安定性酵素がユーバクテリウムであるサーモタガ・マリチマ(Thermotaga maritima)に由来する。この酵素は、ゲル電気泳動により測定された分子量約97キロダルトン及びDNAポリメラーゼ1活性を有する。この酵素は天然の又は組換え宿主細胞から製造することができ、そしてプライマー及びヌクレオシドトリホスフェートと共に温度サイクル連鎖反応において使用することができ、この反応においては少なくとも1つの核酸配列が既存の配列から大量に増幅される。

#### 和 求 の ほ 日

- 1. ユーバクテリウムのサーモタガ・マリチマ(<u>Therootago</u> <u>Carlitios</u>)に由菜し、タクレオシドミリン園の総合による、板図的 図具に対して銀粒的である質配級の形成を放性する、粒図された偽 安定性 DNAポリノラーゼ【図森。
- 2 妨97キロダルトン~ 103キロダルトンの分子旦を有する、叔 攻項 1 に区位の母☆。
- 3. 逆転写母素活性を育する、匈求項1に配成の母素。
- 4. 3′→5′エキソヌクレアーゼ活性を有する、寂束項1に包 図の解系。
  - 5. 自然の形態である、即求項1に足Qの即及。
  - 8. 自然の形態である、如求項2に記録の解決。
  - 7. 雄み以え体の形態である、耐求項目に配風の解系。
  - & 俎み込え体の形態である、印東項2に配成の解除。
- 8. 逆伝写呼哀活性および3′→5′エキソヌクレアーゼ活性を 存する、粉末収2に足位の闷森。
- 10. 自然の形態である、町求項9に配位の脚業。
- 11. 担分設え体の形弧である、頭求項9に配位の酵菜。
- 12. 工程:
- (a) サーモタガ・マリチマ(<u>Thermotaga maritima</u>)の細胞から組細胞始出物を割裂し、
- (も) サーモタガ・マリチマ (<u>Therootaga caritima</u>) の DNAポリメラーゼが何記抽出物中のすべての核殻から原拠するように、前足油出物のイオン特度を知道し、
  - (c) 防足抽出物を砕水性相互作用クロマトグラフィーにかけ、
  - (d) 変配曲出物を DNA結合性タンパク質アフィニティークロマ

- トグラフィーにかけ、
- (e) 阿尼拉出物をヌクレオチド筒合性タンパク質のアフィニティークロマトグラフィーにかけ、そして
- (1) 耐阻値出物をアニオン交換クロマトグラフィー、カデオン 交換クロマトグラフィーおよびヒドロキシアパタイトクロマトグラフィーから辺切されるクロマトグラフィーにかける、
- ことを含んでなる、サーモタガ・マリチマ (Thermotaga maritima)の知路からサーモタガ・マリテマ (Thermotaga maritima) DNAポリメラーゼを希望する方法。
- 13. サーモタガ・マリチマ(Thermotaga maritima)DNAポリメラーゼ 5 活性をコードする但みねえ DNAR列。
- 14. アミノ來路からカルポキシ來知への配列び号:【のアミノ殿 配列:
  - 1 MARLPLPDGT ALAYRAYYAL DRSLSTSTG1 PINATYGVAR BLVRPINDHI
- 51 (VCKDYVAVA PDKKAATPRH KLLETYKAGE PKTPDLLIGO LPYIKKLVEA
- 101 FERRAFEASE AFADDILYLT WARCTATEDE ILIALEONDR FOFANSKIRA
- 151 WELVEGISBL ELYDAGEVER KYGVEPGGIP BLLALTGDEL DNIPGVTGIG
- 201 EKTAVOLLEK YKOLEDILNH VRELPOKVRK ALLRDRENAI LSKKLAILET
- 25: NYPIRINDER LRYGCYDREK LLPLLMELEP ASIMKELOLY RESEPYCYRI
- 301 VKDLVEPERL TERLRESPSF ATDLETSSLD PPDCDEVGIS VSFRPREAYY
- 351 IPLBHRNAGN LDEKEYLKKL KEILEDPGAK IVGQNLKPDY KYLHVKGVEP
- 401 YPPYFDTHIA AYLLEPNEKK PHLDDLACKP LGYKUTSYGE LHSPSFPLFG
- 451 PSPADYPYEK AANYSCEDAD ITYRLYKTLS LKLHEADLEN YPYKTEHPLY
- 501 NYLARMELNG VYVOTEPLKK LSEEYGKKLE ELAEEIYRIA GEPPNINSPK
- 551 QVSRILPERL GIRPRGRERK TGDYSTRIBV LEELAGEHEI IPLILEYRKI
- 601 QKLKSTYIDA LPKHYNPKTG RIHASPNQTG TATGRLSSSD PNLQNLPTKS 651 BEGKEIRKAI YPQDPNHTIV SADYSQIELR ILAHLSGDEN LLRAFEEGID
- TO 1 WHILLTASRIP HYKPEEYTEE BRRACKHYNF SILYGYTPYG LSVRLGYPYK
- 751 EAEKHIYNYP YLYPKYRDYI QRYVSEAKEK GYVRTLPGRK RDIPQLWARD
- 801 RNTQAEGERI AINTPIQGTA ADIIKLABIE IBRELKERKU RSKKIIQVIID
- 851 ELVPEVPNEE KDALVELYKO RHTHVYKLSV PLEVDYTICK TAS
- をコードする、蔚求項13に記録の DNA紀列。
  - 15. 成列發号: 1 の DNA配列:
  - A ATGGEGAGAE TATTTETETT TGATGGAACT GETETGGEET ACAGAGEGTA
- 51 CTATGCACTC GATAGATCGC TTTCTACTTC CACCGGCATT CCCACAAACG
- 101 CCACATACGG TGTGGCGAGG ATGCTGGTGA GATTCATCAA AGACCATATC
- 151 ATTGTCGGAA AAGACTACGT TGCTGTGGCT TTCGACAAAA AAGCTCCCAC
- 201 CTTCAGACAC AAGCTCCTCG AGACTTACAA GGCTCAAAGA CCAAAGACTC
  251 CGGATCTCCT CATTCAGCAG CTTCCGTAGA TAAAGAAGCT GGTCGAAGCC
- 301 CTTGGAATGA AAGTGCTGGA GGTAGAAGGA TACGAAGCGG ACGATATAAT
- 351 TGCCACTGTG GCTGTGAAGG GGCTTCCGCT TTTTGATGAA ATATTCATAG
- 401 TGACCGGAGA TAAAGACATG CTTCAGCTTG TGAACGAAAA GATCAAGGTG
- 451 TGGCGAATCG TAAAAGGGAT ATCCGATCTG GAACTTTACG ATGCGCAGAA
- 501 GGTGAAGGAA AAATACGGTG TTGAACCCCA GCAGATCCCG GATCTTCTGG
- 551 CTCTAACCGG AGATGAAATA GACAACATCC CCGGTGTAAC TGGGATAGGT
- 601 GAAAAGACTG CTGFTCAGCT TCTAGAGAAG TACAAAGACC TCGAAGACAT
- 651 ACTGAATCAT GTTCGCGAAC TTCCTCAAAA GGTGAGAAAA GCCCTGCTTC
  701 GAGACAGAGA AAACGCCATT CTCAGCAAAA AGCTGGCGAT ICTGGAAACA
- 751 AACGTTCCCA TTGAAATAAA CTGGGAAGAA CTTCGCTACC AGGGCTACGA
- 801 CAGAGAGAAA CTCTTACCAC TTTTGAAAGA ACTGGAATTC GCATCCATCA
- 851 TGAAGGAACT TCAACTGTAC GAAGAGTCCG AACCCGTTGG ATACAGAATA
- . 901 GTGAAAGACC TAGTGGAATT TGAAAAACTC ATAGAGAAAC TGAGAGAATC
- 851 CCCTTEGTTE GCCATAGATE TTGAGACGTE TTCCCTCGAT CCTTTCGACT
- 1001 GCGACATTGT CGGTATCTCT GTGTCTTTCA AACCAAAGGA AGCGTACTAC

- 1051 ATACCACTCC ATCATAGAAA CGCCCAGAAC CTGGACGAAA AAGAGGTTCT
  1101 GAAAAAGCTC AAAGAAATTC TGGAGGACCC CGGAGCAAAG ATCGTTGGTC
- 1151 AGAATITGAA ATTCGATTAC AAGGTGTTGA TGGTGAAGGG TGTTGAACCT
- 1201 GITCCTCCTT ACTTCGACAC GATGATAGCG GCTTACCTTC TTGAGCCGAA
- 1251 CGAAAAGAAG TTCAATCTCG ACGATCTCGC ATTGAAATTT CTTGGATACA
- 1301 AAATGACATE TTACCAAGAG CTCATGTCCT TCTCTTTTCC GCTGTTTGGT
- 1951 TTCAGTTTTG CCGATGTTCC TGTAGAAAAA GCAGCGAACT ACTCCTGTGA
- 1401 AGATGCAGAC ATCACCTACA GACTTTACAA GACCCTGAGC ITAAAACICC
- 1501 AACGTGCTTG CACGGATGGA ACTGAACGGT GTGTATGTGG ACACAGAGTT
- 1551 ECTGAAGAAA CTCTCAGAAG AGTACGGAAA AAAACTCGAA GAACTGGCAG
- 1801 AGGAAATATA CAGGATAGCT GGAGAGCCGT TCAACATAAA CTCACCGAAG
- 1651 CAGGTTTCAA GGATCCTTTT TGAAAAACTC GGCATAAAAC CACGTGGTAA
- 1701 AACGACGAAA ACGGGAGACT ATTCAACACG CATAGAAGTE ETCGAGGAAC
- 1751 TIGCCGGTGA ACACGAAATC ATTCCTCTGA TICTTGAATA CAGAAAGATA 1801 CAGAAATTGA AATCAACCTA CATAGACGGT CTTCCCAAGA TGGTCAACCC
- 1851 AAAGACCGGA AGGATTCATG CTTCTTTCAA TCAAACGGGG ACTGCCACTG
- 1901 GAAGACTTAG CAGCAGCGAT CCCAATCTTC AGAACCTCCC GACGAAAAGT
- 1951 GAAGAGGGAA AAGAAATCAG GAAAGCGATA GTTCCTCAGG ATCCAAACTG
- 2001 GTGGATCGTC AGTGCCGACT ACTCCCAAAT AGAACTGAGG ATCCTCGCCC
- 2051 ATCTCAGTGG TGATGAGAAT CTTTTGAGGG CATTCGAAGA GGGCATCGAC
- 2101 GTCCACACTC TAACAGCTTC CAGAATATTC AACGTGAAAC CCGAAGAAGT
- 2151 AACCGAAGAA ATGCGCCGGG CTGGTAAAAT GGTTAATTTT TCCATCATAT
- 2201 ACGGTGTAAC ACCTTACGGT CTGTCTGTGA GGCTTGGAGT ACCTGTGAAA
- 2251 GAAGCAGAAA AGATGATCGT CAACTACTTC GTCCTCTACC CAAAGGTGCG
- 2301 CGATTACATT CAGAGGGTCG TATCGGAAGC GAAAGAAAAA GGCTATGTTA
- 2351 GAACGCTGTT TGGAAGAAAA AGAGACATAC CACAGCTCAT GGCCCGGGAC

2401 AGGAACACA AGGCTGAAGG AGAACGAATT GCCATAAACA CTCCCATACA

2451 GGGTACAGCA GCGGATATAA TAAAGCTGGC TATGATAGAA ATAGACAGGG

2501 AACTGAAAGA AAGAAAAATG AGATCGAAGA TGATCATACA GGTCCACGAC

2551 GAACTGGTTT TTGAAGTGCC CAATGAGGAA AAGGACGCGC TCGTCGAGCT

2001 GGTGAAAGAC AGAATGACGA ATGTGGTAAA GCTTTCAGTG CCGCTCGAAG

2851 TGGATGTAAC CATCGGCAAA ACATGGTCGT GA

である、請求項14に記載の DNA配列。

18. 請求項13に記載の DNA配列を含んでなる組み換え DNAペクター

17. 請求項16に記載のベクターで形質転換された組み換え宿主細 胸。

18. 大幅曲 (<u>B</u>. <u>coli</u>) である、請求項17に配数の組み換え信主 細胞。

19. 約86キロダルトンの分子量を育し、組み換え体の形態である、 請求項1に記載の酵素。

20. 約70キロダルトンの分子量を有し、組み換え体の形態である、 請求項1に配数の辞書。

21. 配列番号:1のアミノ酸番号 140~ 893をコードする、競攻項13に記載の DNA配列。

22. 配列書号: 1 のヌクレオンド書号 418~2682である、陳永項 21に記載の DNA配列。

23. 配列番号: 1 のアミノ酸番号 284~ 893をコードする、 DNA 配列。

24. 配列者号:」のヌクレオシド書号 850~2682である、請求項 23に記載の DNA配列。

よびKoroberg、1998. J. Biol. Chen. 241:5419-5427を参照のこと。
好熱性細菌、例えば、サーモタガ・マリチマ(Thermotaga maritima)
からの BNAポリメラーゼの単離および補製についてなされている研
究は非常に少ない。サームス・アクアチクス(Thermus aquaticus)
YT- 1 菌体の細胞からの BMAポリメラーゼ活性についての 6 工程の
単雄および濃縮が、 Kaledinら、1987. Biokhymiya、45:844-651に
翻示されている。これらの工程は、根板の抽出物の単離、DEAE-セルロースのクロマトグラフィー、ヒドロキシアパタイトによる分別、
DEAE-セルロースによる分別、および一本検 BNA-セルロースのクロマトグラフィーを包含する。精製された酵素の分子量は、Kaledia らにより62,000グルトン/モノマー取位として軽きされた。

サームス・アクアチクス(<u>Thermus aquaticus</u>)からのポリメラーゼの第2の議権のスキームは、 Chieno、1976, <u>J. Bacteriol</u>... <u>127</u>: 1550-1557 に配載されている。この方法においては、粗型の協出物をDBABーセファデックス(Sephadex)カラムに適用する。次いで、プールし近折した分面をホスホセルロースのカラムで処理する。プールした分留を透析し、モレてウシ血清アルブミン(BSA)を添加してポリメラーゼ活性の損失を防止する。生ずる混合物を BNAーセルロースカラムに負荷する。カラムからブールした物質を通析する。 特契されたタンパク質の分子量は約63,000~68,000であると報告されている。

熱安定性酵素、例えば、 Chicaらおよび Kalediaらにより配収されている酵素を使用して、現存する咳酸配列を最初に存在する重と比較して大量に増幅することは、米国特許第 4,683,195号: 米国特許第 4,683,202号および米国特許第 4,985,188号に配政されており、これらは PCR法を配収しており、それら関示の各々を引用によってここに加える。プライマー、鋳造、ヌクレオンド三リン酸、適当な

明 紅 書

サーモタガ・マリチマから信要された航安定性技蔵ポリメラーゼ酵 者

#### 技術分野

本発明は、超好熱性ユーバクテリア (eu bacteria)サーモタガ・マリテマ (<u>Thermotaga maritima</u>)から情報された、熱安定性 DNAポリメラーゼおよび前記酵素を単離および生産する手段に関する。熱安定性 DNAポリメラーゼは、多数の組換え DNA技術、ことにポリメラーゼ素組反応 (PCR)による体験の増越において実用アネス。

#### 背景の技術

パクテリアであるサーモタガ・マリチマ(Thermotaga maritima)の分離は Huberら、1986、Arch. Wicrobiol.。 144:324-333に記載されている。サーモタガ・マリチマ(T. maritima)は、個性嫌気性、体形、発酵性、超好熱性であり、そして55℃~90℃において増殖し、至適な増殖温度は約80℃である。このユーバクテリウムは、イタリーおよびアゾレスにおける地熱で加熱された施底から単離された。サーモタガ・マリチマ(Thermotaga maritima)細胞は精機構造および単毛の鞭毛を有する。サーモタガ・マリチマ(T. maritima)はムレインおよび昭防酸合有難質、ジフテリア専業低抗性延長因子2、RNAポリメラーゼサブユニットのパターン、および抗生物質に対する略受性によりユーバクテリア界に分類される。

<u>広範な研究が中温性聚生物、例えば、大層面(B. coll</u>)からの DNAポリメラーゼの単離について実施されて会ている。例えば、 Bessmanら、1957。<u>J. Biol. Chem.</u>。<u>223</u>:171-177、およびButtinお

経動波および反応条件、およびポリメラーゼを PCR法において使用し、この方法は個的 DNAの変性、プライマーのハイブリダイゼーション、および相補的域の合成を包含する。各プライマーの伸長生成物は、所望の核酸配列の生成のための時型となる。これらの特許が開示するように、使用するポリメラーゼが整安定性酵素である場合、ポリメラーゼは各変性工程数に添加することは必要ではない。なぜなら、熱はポリメラーゼ活性を破壊しないからである。

米田特許第 4.889,818号、欧州特許公路第 258,017号、および PCT公開版83/06681 号(それらの開示をここに引用によって加える)は、サームス・アクアチクス(<u>Thermus aquaticus</u>)からの約84kDa の熱安定性 DNAポリメラーゼの単離および組み換え発現および PCRにおけるそのポリメラーゼの使用を記載している。サームス・アクアチクス(<u>T. aquaticus</u>)の DNAポリメラーゼは PCRおよび他の組み換え DNA技術における使用のためにことに好ましいが、他の 熱安変性ポリメラーゼが要求されている。

したかって、可述の PCR法を改良し、そして他の組換え技術、例えば、 DNAの配列決定、ニック調訳、およびなお遊転写において無安定性 DNAポリメラーゼを使用するとき、得られる結果を改良するために使用することができる、物製された、熱安定性 DNAポリメラーゼを生産することはこの分野において宜まれている。本発明は、サーモタガ・マリチマ (Thermotega maritima)の DNAポリメラーゼのための組み換え発現ペクターおよび物製のプロトコルを提供することによって、その要求を測足することを促退する。

#### 発明の開示

本発明は、タクレオシド三リン酸の組合による、特徴終型値に対 して相補的である収除級の形成を触媒する、特製された熱安定性 DHAポリメラーゼ | 脚次を摂成する。同盟された脚類はサーモタが、マリチマ (<u>Thernotaga caritica</u>)(Tota) からの DNAポリメラーゼ | であり、そして SDS-PAGEにより研定して約97キロダルトン (kDa) の分子丘および、102kDaの、 Tota DNAポリメラーゼ起伝子のタクレオチド配列から推定される分子丘有する。この印製された物質は PCRにおいて使用して、最初に存在する母と比較して大きい丘の所定の披取配列を生ぬすることができるので、これらの配列を容易に位作および/または分析することができる。

サーモタガ・マリチマ(Thermotaga maritims)からの Toa DNAポリメラーゼ以充をコードする立伝子も同定され、クローニングされ、配列決定され、そして高いレベルで是現され、そしてなお本範明の 位安定性際京を回算するための他の手段を提供する。完全な遺伝子および「manのなめのコード配列に加えて、 Toa DNAポリメラーゼのためのコード配列の胡弥体もまた扱供される。

本角明はまた、1 和または2 配以上の非イオン性ポリマーの説料を含有する型値被中の前述の特製された協安定性 Toelの深を含んでなるを定な例な組成物を包含する。

 タンパク質アフィニティークロマトグラフィーの工程は、 DNAポリメラーゼをエンドヌクレアーゼのタンパク質から環境するために好ましい。

#### 発明を変約するための幻り

本発明は、 Toa DNAポリメラーゼをコードする DNA配列および発現ベクター、 Toa DNAポリメラーゼの領国のプロトコル、常国された Toa DNAポリメラーゼの四項、および Toa DNAポリメラーゼを使用する方法を投供する。本発明の型界を促発するために、多位の用語を下に定収する。

用怒「細胞」または「細胞系」は互致的に使用し、そしてすべてのこのような表示は子孫を包含する。こうして、際「形質疾以体」または「形質疾殺された細胞」は、疾者の政に誘関係に、一次形質疾以細胞、およびその細胞から取取された特段物を包含する。すべての子孫は、取図的のまたは保発的契熱変異のために、 DNA含有が正節に同一でないことがある。もとの形質症殺された細胞についてスクリーニングしたとき同一の母能有する突然変具子孫は、形質を殺体の定応の中に含められる。

用語「コントロール」は、特定の雇主生物体における作用可能に 庭園したコード配列の発現に必要な DNA配列を呼ぶ。例えば、原族 生物に泊当なコントロール配列はプロモーター、必要に応じて、オ ペレーター配列、リボソーム値合部位、および可能ならば他の配列、 例えば、毎写停止配列を包含する。

用衙「発現系」は、所望のコード配列およびコントロール配列を作用可能な違類で含有する DNA配列を呼び、こうしてこれらの配列で形質に以された存主はコードされたタンパク質を生産することができる。形質に以を宍鉋するために、発現系をベクター上に含める

ことができる:関係する DNAはまた、宿主の染色体の中に組み込む ことができる。

用語「退伝子」は、回収可能な生物活性ポリペプチドまたは前級体の発現をコードする DNA配列を呼ぶ。こうして、 Taa DNAポリメラーゼ立伝子はポリメラーゼおよび Taa DNAポリメラーゼのコード配列を含む。ポリペプチドは、全長のコード配列によるか、あるいは所含の解交活性が保持されるかありコード配列の一部分によりコードされることができる。

用紹「作用可能に、这類した」は、コントロール配列がコードされたタンパク質の発現を指述するために似能するように、コード配列の位気を決定することに関する。こうして、コントロール配列に「作用可能に違規した」コード配列は、コード配列がコントロール配列のか合下に発現されることができるようなコンフィグレーションに関する。

用稿「混合物」は、それが『maポリメラーゼを含有する混合物に 関係するとき、『maポリメラーゼを含むが、さらに他のタンパク質 を含むことができる、物質の以まりを呼ぶ。『maポリメラーゼが組 換え宿主畑路に由来する場合、他のタンパク質は取常容主細路に関 起するであろう。宿主が知道である場合、汚換するタンパク質は知 数のタンパク質であろう。

用稿「非イオン性ポリマー洗剤」は、イオンのな荷もせず、そして、本発明の目的のために、約 3.5〜約 9.5の別風間で Tea解なを可溶化する能力により特敵づけられる姿面活性剤を足味する。 立当な非イオン性ポリマー洗剤の多数の例は、楽園特所局時級鋭出風節 387,003号、1988年7月28日扱出(その関示をここに引用によって加える)に配位されている。

用筒「オリゴヌクレオチド」は、ここで使用するとき、2または

それより多く、好ましくは3またはそれより多くの、適常10より多いデオキシリボタクレオチドまたはリボヌクレオチドから収成された分子として定庭される。正確な大きさは多級の因子に依存し、次いでこれらの因子はオリゴヌクレオチドの究然の級能またはその使用に依存する。オリゴヌクレオチドは合成的にまたはクローニングにより跳びすることができる。

用語「ブライマー」は、ここで使用するとき、ブライマーの発現が開始される条件下に配配されたとき、合成の開始点として作用することができるオリゴヌクレオチドを呼ぶ。オリゴヌクレオチドの「ブライマー」は、常図された創展演化物におけるように、天然に存在することができるか、あるいは合成的に生成することができる。核陰域に対して自初的であるブライマーの発現生成物の合成は、4つの異なるヌクレオシド三リン最および Toa 紙安定性解究の存在下に当当な経済液の中で凸当な母配において開始される。「級行政」は、所図の別に関節された、コファクター(例えば、2 個の金ほイオン)および取(沿当なイオン強配を与えるために)も含む。 Tou ポリノラーゼについて、超行液は好ましくは 1~3 叫叫のマグネンウム地、好ましくは HgC1。50~2004Mの各ヌクレオシド三リン酸、および 0.2~14Mの各ブライマー、ならびに500Hの MC1、10mHのトリス級行液 (pH 8.0~8.4)、および 10048/01のゼラチン(しかしゼラチンは図求されず、そしてある応用において、例えば、

DNAの配列決定において回避すべきである)を含有する。

プライマーは均隔における効率を反大とするためには一本原であるが、二本限であることができる。二本原である場合、プライマーをまず処理してその原を厚厚した役、恩現生成的の即原のために使用する。プライマーは2021年リゴデオキシリボックレオチドである。プライマーは、ポリメラーゼ解釈の存在下に常長生成的の合成をプ

ライミングするために十分に受くなくてはならない。プライマーの 正心な私さは珍はの因子、切えば、プライマーはおよび所包の辞具 に依存し、そして反応性点は均型へのプライマーの立切なアニーリ ングを保証するためのプライマーの長さに依存して好命しなくては ならない。似的区列の伝統さに依存して、オリゴヌクレオチドブラ イマーは瓜賀的には15~36ヌクレオチドを含有する。 短いプライマ 一分子は、一致に、十分に安定な問題との包合体を形成するために、 より下い温度を必要とするであろう。

プライマーは、悠辺の特定の配列の間に対して「突覚的に」相似 的であるように選択すべきである。プライマーは、十分に損量的で あって、プライマーの延長が起こるように母型の母とハイブリダイ ゼーションしなくてはならない。プライマーの配列は、均型の正剤 な配列を反映することは必要ではない。例えば、非相符的ヌクレオ チドの断片は、プライマーの5′末粒に始合することができ、プラ イマーの区列の強部はその頃に対して突然的に相切的である。非相 粒的塩煮またはより長い配列をプライマーの中に介在させることが できるが、ただしプライマーは毎型の起剤と十分に相称的であって、 ハイブリダイゼーションし、これによりプライマーの仲長生成物の 合成のための筒型/ブライマー収合体を形成することを気件とする。 用畑「剣似エンドヌクレアーゼ」および「斜R砕景」は、二本以 DNAを特定のヌクレオチド配列でまたはその付近で切断する細図好 **双左呼**点。

用船「偽安定性解説」は、加急に対して安定でありかつ耐急性で あり、そしてヌクレオチドの結合を迎切な方法では媒(促迎)して、 放散類に対して相初的である伸兵生成物を形成する酵菜を意味する。 一僚に、プライマー伸長生成物の合成は、プライマーの8′末怒に おいて開始し、そして合成が停止するまで約型の区列の 5 \* 末江に

向かって凸行する。以安定性の孫は、80℃~ 105℃の旦配に短時日 (すなわち、5~30岁) 以取した松、復元しかつ話住を耳び虹段し なくてはならず、そして60℃以上の玉臼凸皮をもたなくてはならな

·本発明の Toaの貸安定性 DNAポリメラーゼ母会は、ポリメラーゼ 芝瓜反応または PCBとして知られている均匀反応における有効な位 用のための収件を口足する。 Tag DNAポリメラーゼ回収は、 PCR法 において主張な工程である、二本様の核砂の変性を契約するために 必要な時間の間、高温に意図したとき、不可定的に企性(不透性化) しない。ここにおける目的のため、野菜の不可逆的反性は、豚菜的 活性の永久的かつ完全な損失を忌味する。

核間の変性を突縮するために必要な加高条件は、例えば、配音液 の塩臼底および組成、変性される核酸の長さおよび丘に依存するが、 风湿的には変性温应は位か~欧分間で約80℃~約 105℃である。収 街波の塩口取および/または板取のGC組成が幻想するにつれて、よ り高い品配を必要とすることがある。 Tostapp系は約80℃~ 105℃の 直反に比較的短い母母で不可逆的に変性しない。

Toaの鳥安定性御索は、約60℃より高い、それが風傷する至辺盛 **配有する。60℃より低い退放はプライマーの均型へのハイブリダイ** ゼーションを促迫するが、仏の俎成および凸位およびプライマーの 俎成および長さに依存して、魞型へのハイブリダイゼーションはよ り芯い選配(例えば、60℃~80℃)において起こることができ、こ れはプライマー延長反応の特具性を促退することができる。酔森の ための重点送成が高くなればなるほど、プライマー和令の伊長反応 の符具性および/または辺沢性はより大きくなるであろう。 Tostip 表は約45℃~80℃の広い温度適田にわたって活性を示す;好ましい 至辺値反は75℃~80℃である。

本発明はまた、サーモタガ・マリチマ (Thermotaga maritima)の 感安定性 DNAポリメラーゼ「活性をコードする DNA配列を抵供する。 この配列によりコードされるアミノ政配利は、サームス・アクアチ クス (Thermus aquaticus)およびサームス・サーモフィルス

(<u>Thermus</u> <u>thermophilus</u>)の熱安定性 DNAポリメラーゼの部分に対 する相同性育する。 Tota DNAポリメラーゼ迎伝子の5′ーATG 開始 コドンから TGA-3′ 停止コドンへの完全なコード配列は下に配及 されており、そして配列を列挙する頃において配列登録:1として **列挙されている。この民務に公照のために発母を付してある。** 

1 ATGGCGAGAC TATTTCTCTT TGATGGAACT GCTCTGGCCT ACAGAGCGTA

51 CTATGCGCTC GATAGATCGC TTTCTACTTC CACCGGCATT CCCACAAACG

101 CCACATACGG TGTGGCGAGG ATGCTGGTGA GATTCATCAA AGACCATATC

151 ATTGTCGGAA AAGACTACGT TGCTGTGGCT TTCGACAAAA AAGCTGCCAC

201 CTTCAGACAC AAGCTCCTCG AGACTTACAA GGCTCAAAGA CCAAAGACTC

EGGATETECT GATTEAGEAG ETTEEGTACA TAAAGAAGET GGTEGAAGEE

CTTGGAATGA AAGTGCTGGA GGTAGAAGGA TACGAAGCGG ACGATATAAT

851 TGCCACTCTG GCTGTGAAGG GGCTTCCGCT TTTTGATGAA ATATTCATAG

TGACCGGAGA TAAAGACATG CITCAGCTTG IGAACGAAAA GATCAAGGTG 104

451 TGGCGAATCG TAAAAGGGAT ATCCGATCTG GAACTTTACG ATGCGCAGAA

501 GGTGAAGGAA AAATACGGTG TIGAACCCCA GCAGATCCCG GATCTTCTGG

551 CTCTAACCGG AGATGAAATA GACAACATCC CCGGTGTAAC TGGGATAGGT

GAAAAGACTG ETGTTCAGET TCTAGAGAAG TACAAAGACE TCGAAGACAT

ACTGAATCAT GTTCGCGAAC TTCCTCAAAA GGTGAGAAAA GCCCTGCTTC

GAGACAGAGA AAACGECATT CTCAGCAAAA AGCTGGCGAT TCTGGAAACA

751 AACGTTCCCA TIGAAATAAA CTGGGAAGAA CTTCGCTACC AGGGCTACGA 901 CAGAGAGAAA CTCTTACCAC TTTTGAAAGA ACTGGAATIC GCATCCATCA

USI TGAAGGAACT TCAACTGTAC GAAGAGTCCG AACCCGTTGG ATACAGAATA

901 GTGAAAGACC TAGTGGAATT TGAAAAACTC ATAGAGAAAC TGAGAGAATC

951 CCCTTCGTTC GCCATAGATC TTGAGACGTC TTCCCTCGAT CCTTTCGACT 1001 GEGACATTGT CGGTATETET GTGTETTTEA AACCAAAGGA AGCGTACTAC

1051 ATACCACTCC ATCATAGAAA CGCCCAGAAC CTGGACGAAA AAGAGGTTCT

HIOL GAAAAAGCTC AAAGAAATTC TGGAGGACCC CGGAGCAAAG ATCGTYGGTC

1151 AGAATTTGAA ATTCGATTAC AACGTGTTGA TGGTGAAGGG TGTTGAACCT

1201 GTTCCTCCTT ACTTCGACAC GATGATAGCG GCTTACCTTC TTGAGCCGAA

CGAAAAGAAG TTCAATCTGG ACGATCTCGC ATTGAAATTT CTTGGATACA 1251 AMATGACATE TTACCAAGAG CTCATGTCCT TCTCTTTTCC GCTGTTTGGT

TTCAGTTTTG CCGATGTTCC TGTAGAAAAA GCAGCGAACT ACTCCTGTGA

AGATGCAGAC ATCACCTACA GACTTTACAA GACCCTGAGC TTAAAACTCC 1401 ACCAGGCAGA TOTGGAAAAC GTGTTCTACA AGATAGAAAT GCCCCTTGTG

AACGTGCTTG CACGGATGGA ACTGAACGGT GTGTATGTGG ACACAGAGTT 1501

CCTCAACAAA CTCTCAGAAG AGTACGGAAA AAAACTCGAA GAACTGGCAG

AGGANATATA CAGGATAGCT GGAGAGCCGT TCAACATAAA CTCACCGAAG CACCTITCAA GCATCCTITT TGAAAAACTC GGCATAAAAC CACGTGGTAA

AACGACGAAA ACGGGAGACT ATTCAACACG CATAGAAGTC CTCGAGGAAC

TICCCGGTGA ACACGAAATC ATTCCTCTGA TICTTGAATA CAGAAAGATA

CAGAAATTGA AATCAACCTA CATAGACGCT CTTCCCAAGA TGGTCAACCC 1801

AAAGACCGGA AGGATTEATG CTTCTTTCAA TCAAACGEGG ACTGCCACTG

GAAGACTTAG CAGCAGCGAT CCCAATCTTC AGAACCTCCC GACGAAAAGT

GAAGAGGGAA AAGAAATCAG GAAAGCGATA GTICCTCAGG ATCCAAACTG GTGGATCGTC AGTGCCGACT ACTCCCAAAT AGAACTGAGG ATCCTCGCCC

2051 ATCTCACTGG TGATGAGAAT CTTTTGAGGG CATTCGAAGA GGGCATCGAC

GTECACACTE TAACAGETTE CAGAATATTE AACGTGAAAC CEGAAGAAGT 2101

2151 AACCGAAGAA ATGCGCCGCG CTGGTAAAAT GGTTAATTTT TCCATCATAT

2201 ACGGTGTAAC ACCTTACGGT CTGTCTGTGA GGCTTGGAGT ACCTGTGAAA

1451

2251 GAAGCAGAAA AGATGATGGT CAACTACTTC GTCCTCTACC CAAAGGTGCG
2301 CGATTACATT CAGAGGGTCG TATCGGAAGC GAAAGAAAAA GGCTATGTTA
2351 GAACGCTGTT TGGAAGAAAA AGAGGACATAC CACAGCTCAT GGCCCGGGAC
2401 AGGAACACAC AGGCTGAAGG AGAACGAATT GCCATAAACA CTCCCATACA
2451 GGGTACAGCA GCGGATATAA TAAAGCTGGC TATGATAGAA ATAGACAGGG
2501 AACTGAAAGA AAGAAAAATG AGATCGAAGA TGATCATACA GGTCCACGAC
2551 GAACTGCTTT TTGAAGTGCC CAATGAGGAA AAGGACCCCC TCGTCGAGCT
2601 GGTGAAAGAC AGAATGACGA ATGTCGTAAA GCTTTCAGTG CCGCTCGAAG
2651 TGGATGTAAC CATCGGCAAA ACTGGTCGT GA

Tos DNAポリメラーゼ忍伝子の完全なコード区列、およびコードされた3文字の略号で設されるアミノ俊区列の両容は、区列容号: Lとして区列袋の邸に記録されている。仅立上、 Tos DNAポリメラーゼ退伝子区列によりコードされたアミノ設配列をまた、1文字の略号でアミノ末始からカルポキシ末端に、下記に示す。この区列に復願のための登号が付きれている。

1 HARLFLEDGT ALAYRAYYAL DRSLSTSTGI PTNATYGYAR HLVRPIKOHI
51 IYGXDYVAVA PDKKAAFPRH KLLETYKAQB PKTPDLLIQQ LPYIKKLVEA
101 LGHKYLEVEG YEADDIIATL AVKGLPLPDE IFIVTGDKDH LQLYNEKIKV
151 DRIYKGISDL ELYDAQKYME KYGVEPQQIP DLLALTGDEI DNIPGYTGIG
201 EKTAVQLLEK YKDLEDILNH VRELPQKYRK ALLRDRENAI LSKKLAILET
101 AVKDLYEPEKL IEKLRESPSF AIDLETSSLD PFDCDIVGIS VSFKPKBAYY
101 AVKDLYEPEKL IEKLRESPSF AIDLETSSLD PFDCDIVGIS VSFKPKBAYY
101 PLHKRMAQN LDEKEVLKKL KEILEDPGAK IYGQNLKFDY KVLHYKGVEP
101 AVPYFDTHIA AYLLEPHEKK PNLDDLALKF LGYKHTSYQE LHSPSFPLFG
101 KYLARHELNG VYYDTEPLKK LSEEYGKKLE ELAGEIYRIA GEPPNINSPK
102 STRILPEKL GIXPRGKTTK TGDYSTRIEV LEELAGEHEI IPLILEYRKI

からの DNAポリメラーゼーのタンパク質のアミノ酸配列を比較することによって開発された。次いで、これらの保存された領域に相当するプライマーが設計された。本発明の Tma配列を使用して他の協
はプライマーを設計することができる。確立プライマー法の一般的
変用性を、ここで、 Tma 辺伝子のクローニングに適用された方法を 紛知にお照して紹示する。

Ton DNAポリメラーゼー単伝子をクローニングするために、保存されたアミノ取配列をアミノ取の各々のための可能なコドンのすべてに定位した。単伝コードの施立性のために、所定のアミノ取はいくつかの異なるコドンにより表示することができる。所定のアミノ取のためのコドンの中に複数の塩益が存在できる場合、その配列はは近性をもつと言われる。

次いで、所定のアミノ設配列をコードすることができる。すべての可能な DNA配列のプールとして、プライマーを合成した。所定のプライマーのプールについての時代の点は、各位配における可能なヌクレオチドの強を掛けることによって決定することができる。

プライマーのブールがより貯止性をもつようになるほどくすなわち、プール内の個々のユニークプライマー DNA 区列の致かより大きくなるほど)、ユニークプライマー区列の1つが所望のもの以外の研的染色体 BNAの領域に結合する产率はより大きくなりーそれゆえ、生ずる知知の特別性はより少なくなる。増立プライマーを使用して知知の特別性を均加するために、プールをサブセットとして合成し、こうしてサブセットの全体の群が所定のアミノ国配列をコードするすべての可能な BNA 配列を含むが、各個々のサブセットは一部分のみを含むようにする:例えば、1つのブールはGまたはCを特定の位置に含有することができるが、他のものは関一位配に入またはTを含有する。これらのサブブールの各々はDG 设置で表示される。

601 QKLKSTYIDA LPKHYNPKTG RIHASFNQTG TATGRLSSSD PHLQNLPTKS 651 EEGKEIRHAI VPQDPNTVIV SADTSQIELR ILAHLSGDEH LLRAPEEGID 701 YHTLTASRIP HVKPEEVTEE HRRAGKHVNF SIIYGVTPYG LSVRLGVPVK 751 EASKHIVNYF VLYPKVRDYI GRVYSEAKEK GYVRTLPGRK RDIPQLHARD 801 RNTQAEGERI AINTPIQGTA ADIIKLAHIE IDRELKERKH RSKHIIQVHD

851 ELVPEYPNEE KDALVELYAD RHTNYYKLSY PLEYDYTIGK THS

アミノ酸のための1文字の磁号を促棄上下に示す。

F=フェニルアラニン Hニヒスチジン ロニゲルタミン しゃロイシン Nロアスパラギン 1=イソロイシン M=メチオニン K=リジン Dコアスパラギン酸 ヤーバリン E=ケルタミンの Sェセリン P=プロリン C=システイン **Tロスレオニン** W=トリプトファン A=アラニン Rっアルギニン Yロチロシン ローゲリシン

Tos DNAポリメラーゼーのためのコード配利は、「均宜(degeo erate)プライマー」 法により固定され、この方法は広い変用性を有し、そして本発明の丘渓な面である。 均立プライマー法において、既知の必安定性 DNAポリメラーゼの似存されたドメインに対応する任父の公安定性ポリメラーゼのコード配列の DNA域片を同定することができる。

磁立プライマー法の1つの部級において、対応する保存されたド メインは、Taq. ToaおよびTih の公安定性 DNAポリメラーゼのアミ ノ設配列のためのコード配列からのものである。第位プライマー法 は、Taq. Tih, Tおよび私々の保存された領域が興定された8.coli

町方プライマー(非コード単に対して相前的である、近伝子の5・一個域から3・一領域に向う方向)および逆プライマー(コード側に対して相前的である、近伝子の3・一個域から5・一領域に向う方向)の両者を、これらの保存された領域の大部分について設計して「Tastポリノラーゼをクローニングした。5・一次端に刻限部位をもつプライマーを設計して、クローニングを促縮した。 両方プライマーは Balli斜限部位(AGATCT)を含有したが、ジブライマーは EcoR[斜限部位(GAATTC)を含有した。さらに、プライマーは5・一次端に2ヌクレオチドを含有して、その斜限部位における切断効器を抑加した。

次いで、協立プライマーを PCR法において使用し、ここで似的核酸はサーモタガ・マリチマ(Thermotaga marilion)からの換色体 DNAであった。 1 系列の昼配プロフィルと組み合わせて、前方プライマーおよび逆プライマーのブールの組み合わせを使用する PCR法の生成物を比較した。 Taq換色体 DNAを使用して発生させた生成物に対して特異的な同一の大きさの生成物を生成したとき、 PCR崎片をゲル精壓し、再増増し、モしてベクターBSNISH: Bslil の中にクローニングした(ストラタジーン(Stratagenc)のベクターpBSD+の約50体、ここでpBSU+の HindliIが依は Bglilが位に伝収されている)。 配列がポリメラーゼタンパク質とくに Taqポリメラーゼおよび Tthポリメラーゼの中の他の既知のアミノ取配列に対して相同性であるアミノ取配列をコードすることが見出された場合、その配列は可能性ある協会定性 DNAポリメラーゼコード配列として同意された。

次いで、 Taa DNAポリメラーゼ的弦の部分が、サザンーブロット 分析により、サーモタが・マリチマ(<u>Thermotaga maritina</u>)の数色 体 DNA中に同定された。 Tos数色体 DNAを包ょの解説で肩化し、モ

してニトロセルロースのフィルターに啓した。\*\*Pまたはピオチン -dUTPで印取したブローブを、クローニングした PCR生成物からの ☆伝子の□4の□以について発生させた。プローブをニトロセルロ ースに協合したゲノム DHAにハイブリダイゼーションさせ、プロー プにハイブリダイゼーションする点色体 DNAGS片の大きさの例定を 可能とした。章伝子の5 ′ および3 ′ 頭紋をカバーするブローブの Q用により、1をたは2以上の DNA所片がポリメラーゼのための句 **並立伝子の金郎でないにしても大部分を含有することが母証される。** クローニングを促立するために、単一の DNA断片またはいくつかの DNA研片中に初始迫伝子を含有する所片を生成するために使用する ことができる斜似脚段を同定することがでなる。

いったん同定した役、 Toa DNAポリメラーゼ遺伝子をコードする 染色体の DNA断片をクローニングした。染色体 DNAを固定された例 限砕弦で角化し、そして大きさで分別した。所望の大きさの頻垓を 含有する分置を凸的し、脱肛し、そしてBSM13K:Bglll のクローニ ングペクター中にクローニングした。図にクローニングした PCR生 成物から発生した収取したプローブを使用するハイブリダイゼーシ ョンによりクローンを同定した。次いで、 PCR生成物をポリアクリ ルアミドゲル上で分近した。

上に示した DNA配列およびアミノ酸配列せびにそれらの配列をコ ードする DNA化合物を包用して、狙みねえ DNA受現ベクターを殴針 および松成して、広気な紅扇の御主無脳中での Toa DNAポリメラー ぜ活性の発現を位凸することができる。上に示した DNA庇列のすべ てまたは一部分をコードする DNA化合物もまた、プローブとして使 用して、他の生物体からの鳥安定性ポリノラーゼをコードする DNA を同定することができ、そして上に示したアミノ歐妃丼を使用して、 爲安定性ポリメラーゼの同定および狩裂に使用できる抗体の誤裂に

しかしながら、上のアミノ自己以をコードする祖み以えベクター によるか、あるいは天成サーモタガ・マリテマ(<u>T. caritisa</u>)加路 により生立されたかどうかにかかわらず、 Too DNAポリノラーゼは、

おける免疫尽として促用するためのペプチドを設計することができ

典質的には、信望した数、ほみ以え DNA技術において使用する。本 要用はこのような幻覚性を私保する。 天然タンパク質を回収するために、価心を任父の忍当な技術を決

用して均粒させる。歯母に逾べると、細胞は次の成分を含有する 「 HMS」 烙地の中で均弱させる(1 リットル当たり): NaCl(6.03 g) : HgSO. • 7H.O (1.75g) : HgCl. • 6H.O (1.38g) : KCI(0.16 g) : HaBr (25mg) ; H.BO. (7.5mg) ; SrCl. + 6H,0(3.8mg) ; KI (0.025mg) : CaCi, (0.38 g) : RH, PO, (0.5 g) : Na, S(0.5 G) : (NR.):Ni(SO.):(20g) : 微丘のミレラル(Balchら、Licrobiol. Rev.. 48:260-296)(15al) ; レサズリン(lag); および口谷(5g)、 pH6.5(B.SO, で何印した)。固体培塩上での均效のために、 0.8% の以天 (Oxoid)を特殊に似如することができる。細胞の合薬的均量 はまた、 0.5%の容母エキスを買充した「 SMR I 特体(Stettern. 1983, <u>Syst. Appl. Hicrobiol.</u>. 4:535-851)中で、あるいはマリン プロス (marine broth)(Difco2216)の中で超こる。

毎時の均離数、脚段の単向および前延を8段階で契約し、それら の各々は、特定しない限り、窒息以下の心反、好ましくは約0℃~ 的4℃において収施する。ほ1段階または工程において、細胞を、 それが頑縮されている均合は、心際し、アミンコ・フレッシュ・ブ レッシュアー・セル (Aninco frash pressure call(8~20,000psi) の中で原際し、似句紋(約647.5)中に思問させ、そして母音論の 選して結反をは少させる。

第2段階において、弦位アンモニクムをリゼイトに添加して、 Tos DNAポリメラーゼか DNAまたは細胞リゼイトのタンパク質に妨 合するのを防止する。また、52段階において、ポリミン (Polymin) P(ポリエチレンイミン、PEI)をリゼイトに添加して、放散を沈澄 させ、そしてリゼイトを武心する。

508工程において、放設アンモニウムを上放み液に活加し、そし て上心み放を 0.3Mの改竄アンモニウムおよび 0.5mHのDtT(ジチオ スレイトール)を含有するTE (50mlのトリスーC1、pH7.5)により平 資化したフェニルセファローズ (Sepharose)カラム上に負荷する。 次いてこのカラムを同一の超行技で、572にTE-DTT(放設アンモニ ウムを含まない)で、23.8にエチレングリコールーTH-DTT で、そ して最近にエチレングリコールを含存するTE-DTT 中 2 Mの尿路で 徒於する。フェニルセファローズの容介を取える(すなわち、約20 ~30mgのタンパク質/町のは顧より多くを食材することによって) ことがないかぎり、『maポリメラーゼ活性のすべてはカラムにより 保給され、そしてエチレングリコールを含有するTE-DTT 中の2M の尽なで悠出される。

舒 4 段間において、原設の路径放を、0.08MのKC1 、50mHのトリ スーCI(pH 7.5)、0.1mH のEDTA、 0.2%のツィーン20および 0.5mH の DTTにより平貨化したヘパリンセファローズカラムに忍用する。 次いで、カラムを同一の包貸放で込むし、そして展賞を0.08M~0.5 Mの KC1の回紋の勾配で辞出する。ピーク活性分詞は 0.225M~ 0.275Mの KCIにおいて見いだされた。

第5段間において、第4段間において負められた分団を RCIを含 立ないアフィゲル (offigol)ーブルー包貸放で母択し、そして25gH のトリスーCI(pH 7.5)、 0.1oHのEDTA、 0.2%のツイーン20、 0.5 図の DTT、およびO.16Mの NCIの中で平位化したアフィゲループル

ーカラムに召用する。このカラムを同一の奴窃紋で徒みし、そして 同一の根廷肢中の0.15M~ 0.7Mの KCIの直紅勾配で溶出する。ビ ーク活性分面は勾配の 0.3M~0.55Mの KCIにおいて見いだされた。 次いでピーク話性のこれらの分質を、任意の資当な季度を使用して 汚染デオキシリポヌクレアーゼ(エンドヌクレアーゼおよびエキソ ヌクレアーゼ) について試験する。1例として、エンドヌクレアー ぜ活性は、沿口の DNAポリメラーぜとのインキュペーション欲、フ ァージス DNAまたはスーパーコイルドのプラスミド DNAの分子員の 変化から収気放助的に決定することができる。何格に、エタソヌク レアーゼ活性は、沿身の DNAポリメラーゼとのインキュペーション 数、斜视屏幕で消化した DNAの分子目の変化から以及数目的に決定 することができる。デオキシリポヌクレアーゼ活性をもたない分割 をプールし、そして50milの RCIを含有するホスホセルロースの収得 放の中に政折的過する。

及辺に、京 6 段階において、37 5 段階からの選折凸沿したプール を、25mHのトリスーCI(pH 7.5)、50mMの KCI、 0.1mHのBDTA、 0.2 %のツイーン20および 0.5mHの DTTの正しいpHおよびイオン如丘に 平衍化した、ホスホセルロースのカラム上に負荷する。次いで、こ のカラムを周一の収費技で洗やし、そして0.05M~ 0.5Mの KClの 直数勾配で卸出する。ピーク分回は 0.215M~0.31Mの IC1におい て移出された。これらの分質からの、分爲していない句質された D NAポリメラーゼは、インーシチュ活鉱ゲルにおける辺化しない8段 パターンにより延明される。

サーモタガ・マリチマ (<u>Thermotoga parition</u>)から和母されたDNA ポリメラーゼの分子丘は、任瓜の柱筒により、何えば、タンパクQ の分子介マーカーを包用する \$DS-PAGEによるか、なるいはコード 区列の針貸により決定することができる。サーモタガ・マリチマ

(Therootoga caritina)の句目された DNAポリメラーゼの分子具は、SDS-PAGEにより、的97kDa であると決定される。予問されたアミノロ区列にひづいて、分子具は的102kDaで位定される。天然 Too DNAポリメラーゼの句目のプロトコルは、京協例しにより浮畑に配位されている。本発明の祖長え Tootポリメラーゼの特望は、同句な方法により突縮することができる。

日本の分子①の生物学的に活性な知识之 Tma ポリメラーゼは、本発明の方法およびベクターにより口径することができる。 Tma DNA ポリメラーゼ違伝子の完全なコード配列が大器館(E. coli)中の発現ベクターの中に存在するときでさえ、細胞は、位配 140におけるメチオニンのコドンで開始する個数により形成されたが頭されたポリメラーゼを生産する。また、 Tmaのコード配列の位立 284におけるメチオニンのコドンにおいて例訳を開始することによって生産されるタンパク質に相当する切頭ポリメラーゼの生産のために、組み以よ手及を使用することができる。 アミノ は1~139(的86kDa)を欠卸するポリメラーゼは、ポリメラーゼ活性を保护するが、弱化した5′ー8′エキソタクレアーゼ活性を有する。 きらに、70kDa のポリメラーゼは天然 Tmaポリノラーゼより有尽にいっそう品安定性である。

こうして、完全な Toa DNAポリメラーゼ 1 厚菜の全体の配列は活性のために夏求されない。 超殺え DNA技術において、 Toa BNAポリメラーゼ 1 のコード配列の部分を使用して、 DNAポリメラーゼ活性をもつ生物学的に活性な立伝子生変物を生変することができる。
Toa DNAポリメラーゼの配列をコードする DNAの入手可能性はまた、DNAポリメラーゼ活性を育するムテイン(突然変異タンパク質)の形理を発生させるためにコード配列を券飾する協会を提供する。

このような発現は、 Toa DNAポリメラーゼ退伝子のコントロール配列によるか、あるいは Toa DNAポリメラーゼを発現するために選択された宿主中で(その宿主がなにであろうと)級能するコード配列により、指介されることができる。

こうして、本発明は、私々の宿主系に適用可能な発現ペクターを 幻成することができる Tma DNAポリメラーゼのためのコード配列を よび兇吼されるコード区列を提供する。 Toaポリメラーゼをコード する配列の部分はまた、私々の私における他の偽安定性ポリメラー ぜをコードする配列を回位するプローブとして有用である。したが って、少なくとも4~6つのアミノ敵をエンコードするオリゴヌク レオチドのブローブを合成し、そして爲安定性ポリメラーゼをエン コードする追加の DNAを探索するために使用することができる。サ ーモタガ・マリチマ (<u>Thermotaga maritina</u>)の偽安定性 DNAポリメ ラーゼの政伝子のヌクレオチド配列と他の私の対応する遺伝子との 餌に正確な合致は存在しないであろうから、以った別性を排除する ために十分なストリンジェンシーの条件下にハイブリダイゼーショ ンを得るために、ほぼ12~18ヌクレオチドを含有するオリゴマー (4~67ミノ紀列をコードする)が沿常必及である。67ミノ段 をコードする庇列は、このようなプローブのために十分な假報を供 始する。このようなオリゴヌクレオチドのプローブを、本発明の始 ほプライマー法においてプライマーとして使用して、鳥安定性ポリ メラーゼをコードする解読配列を得ることができる。

したかって、本発明は、 Toa DNAポリメラーゼのためのコード配列およびアミノ反配列を設めすることによって、他の高安定はポリメラーゼ収録およびそれらの解放のためのコード配列の単紀を可能とする。 Toa DNAポリメラーゼ「タンパク質のアミノ反区列は、Taq および Tthの高安定性 DNAポリメラーゼのアミノ反配列に非常に関

Taaポリメラーゼのアミノ(N) - 末島部分はポリメラーゼ話性に不必好であり、むしろタンパク役の5'ー3'エキソヌクレアーゼ 活性をコードする。祖以え DNA法を役用して、『AAA 近のコード配列のほぼ1/3を欠失し、クローニングし、そしてポリメラーゼのアッセイにおいて非常に活性である遺伝子生 充領を発現することができるが、欠失の程度に依存して、5'ー3'エキソヌクレアーゼ活性を有する。ポリメラーゼのある私のN・末辺の組 知された形図は活性であるので、これらのポリメラーゼの発現のために役用する違伝子組成体はコード配列の対応する短問された形図を含むことができる。

N-末翅の除去に加えて、Taaポリメラーゼのペプチド型中の四々のアミノ登込茲は、D化、母元、または他の財政体化により管験することができ、モしてタンパク質を切断して活性を保存する場片を得ることができる。活性を改立しないこのような変更は、モのタンパク質をTaaポリメラーゼ活性をもつタンパク質の定額から除外せず、それゆえ本発明の範囲内に包含される。

Tos DNAボリメラーゼのコード配列の一次和益を欠失、付加または度又して、そのコード配列から生成されたORMAの頃次の間に Tos DNAボリメラーゼの中に組み込まれるアミノ宜配列を変化させることは、タンパク質の高温の DNAボリメラーゼ活性を破点しないで、真筋することができる。このような口段または他の度又は、取明の考えられる配図内に入る DNAによりコードされるアミノ取配列を有するタンパク質を生成する。同様に、 Tos DNAボリメラーゼの発行を使用して、 Tos DNAボリメラーゼ活性をもつは合ポリペプチドを発現すること、あるいは天然 Tos DNAボリメラーゼのアミノ酸配列をもつタンパク質を発現することができる。さらに、

似する。これらの類似性は、 Toa DNAポリメラーゼのコード配列の 同定および単似を促逃した。これらの 3 つの紙安定性 DNAポリメラ ーゼのコード配列における類似似域は、配列を盛列させることによ って容易に吸収することができる。

しかしなから、3 つの母安定性 DNAボリメラーゼのコード区列の間の不一致の領域をプローブとして促用しても、母安定性ポリメラーゼの解案をコードする他の母安定性ポリメラーゼのコード配列を同定することができる。例えば、 Taqのいくつかの性質およびTomの他の多切な性質を有する母安定性ポリメラーゼのコード配列を、Taqと Tomをの間の非異似性の母域をコードする配列に向けられたプローブを使用することによって同定することができる。即しくは、このような切対は、アミノ取配列コーデネートにより阿定される、次の任立の1 または 2 以上領域からの4 またはそれ以上の叙接するアミノ取のストレッチを包含する(分号を包含する):5-10,73-76,113-119,134-145,191-196,328-340,348-352,382-387,405-414,467-470,495-499,508-512,555-559,579-584,585-599,550-655,732-742,820-825,850-858。

これらの頃はは「ホールマークのモチーフ(halloark potifs)」と して引えられ、そして偽安定性 DNAポリメラーゼの収能(例えば、 5′→3′エキソヌクレアーゼ活性、3′→5′エキソヌクレアー ぜ活性、および DNAポリメラーぜ活性)のために貸宴なアミノ取の シグネチュアー(signature)配列の追仰の領域を定める。

Toa DNAポリメラーゼの中に見いだされるが、天然 Taq DNAポリメラーゼおよび天然 Tth DNAポリメラーゼにおいて欠回する1 つの性質は、3′→5′エキソヌクレアーゼ活性である。この3′→5′エキソタクレアーゼ活性は、一般に望ましいと考えられる。なぜなら、合成された検喩配列の誤って組み込まれたまたは不一致の堪乃

がこの活性により探险されるからである。したがって、3′→5′ エキソヌクレアーゼ話性をもつポリノラーゼ(何えば、 Ton DNAポ リメラーゼ) で利用する PCRの矿料性は均加する。 Ton DNAポリメ ラーゼの中に見いだされる8′→8′エキソヌクレアーゼ后性はま た、 PCRにおけるプライマー/2旦体収合体の形成の酢率を減少す る。 3′→ 5′ エキソヌクレアーゼ活性は、 浮突、非灯裂抜存性の 方式で結合されたヌクレオチドを除去することによって、非常型体 存住の方式でのプライマーの8′末筍への众分のdNTPの結合を防止 する。3′→5′エキソヌクレアーゼ活性は、一本駅の DNA、例え は、プライマーまたは一本以の的選を約ねすることができる。本質 的に、一本組のプライマーまたは質量の各ヌクレオチドは不一致と して好変により処型され、したがって分段される。 PCRにおけるブ ライマーの分解を回避するために、ホスホロチオエートをプライマ ーの3.衣料に付加することができる。ホスホロチオエートで悠悠 されたヌクレオチドは3′→5′エキソヌクレアーゼによる際去に 対していっそう抵抗性である。

協変定性 DNAポリメラーゼにおける3'→5' エキソタクレアーゼ活性のために介基なアミノ図の「モチーフ」または特徴ある「シグネチュア配列」は、3つの短いドメインからなるとして定収することができる。下において、これらのドメインはA.BおよびCとして定収され、且要なアミノ収扱話は「文字の略号で示されておりそして登録でない役替は「x」として記別されている。

ドメイン	<b>亞 列</b>	代表的な Tasコーディネート
A	DrexxxL	<b>323 – 329</b>
В	HEXEDXXXL	385 - 393
^	YA	454 469

領域Aと領域Bとの間の距配は55-65アミノ政である。領域日と

会安定性 8′ → 5′ エキソヌクレアーゼのドメインは、 Tan DMAポリメラーゼのアミノ政 291 — 484により衰される。したかって、「ドメインのシャフリング(donain shalfling)」立たは「偽安定性キメラ DMAポリメラーゼ」の和成を使用して、所規な性質を育する偽安定性 DMAポリメラーゼを得ることができる。例えば、コドン的 291 — 的 484を含んでなる Tma DMAポリメラーゼのコード配列によりサーマス・アクアチクス(Taermus aquaticus) DMAポリメラーゼのコドン 289 — 422を伝紋すると、 Taq DMAポリメラーゼの5′ ー 3′ エキソヌクレアーゼのドメイン(1 − 289)、 Tma DMAポリメラーゼの5′ ー 3′ エキソヌクレアーゼのドメイン(291 − 481)、および Taq DMAポリメラーゼ(423 − 832)の DMAポリメラーゼのドメイン(423 − 832)を合有する新線な原安定性 DMAポリメラーゼが生成するであろう。あるいは、 Toa DMAポリメラーゼの5′ ー 3′ エキソヌクレアーゼのドメインおよび3′ → 5′ エキソヌクレアーゼのド

メイン (約コドン1 −484)を、 Taq DNAポリメラーゼの DNAポリメ ラーゼの (dNTP結合性およびプライマー/的型結合性ドメイン) 部 分 (約 423~ 832コドン) に融合することができる。ドナーおよび レンピエントは Taqおよび Tma DNAポリメラーゼに設定することは 必要ではない。 Tth DNAポリメラーゼは Taq DNAポリメラーゼと弱 似するドメインを扱供する。さらに、 Tth DNAポリメラーゼの均弦 した/好ましい逆伝写解録の性質は、上に例示した 3 ′→5 ′ エキ ソヌクレアーゼのドメインを付加することによってさらに均強する ことができる。

14 の手段の任意のものを使用してキメラ DNAボリメラーゼのコード配列(新爆な性質を有する)を発生することができるが、好なしい方法は「オーバーラップ」 PCRを使用する。この方法においては、意図する起筒が取れて PCRプライマー (それらの5′ー末感)にデザインして入れる。②4のドメインの最初の均信の数、氫4の生成物を確収し(約 100~1000倍)をして組み合わせ、変性し、アニーリングし、労長し、次いで最終の前方プライマーのおよび達プライマーをそれ以外は帰草の PCRのために添加する。

こうして、 Toa DNAポリメラーゼの3'→5' エキソヌクレアーゼをコードする区列を Taa DNAポリメラーゼから除生するか、あるいは独立え DNA法によりこの活性を欠如する始のポリメラーゼに付知することができる。非協安定性 DNAポリメラーゼにおいて、3'→5' エキソヌクレアーゼ話性のドメインを Toaポリメラーゼの協安定性 3'→5' エキソヌクレアーゼのドメインで配換することをえ可能である。同位に、非協安定性 DNAポリメラーゼの8'→5' エキソヌクレアーゼ間性のドメインを使用して、 Toaポリメラーゼ (文たは低位の他のポリメラーゼ) の3'→5' エキソヌクレアーゼのドメインを配換して本処別の介用なポリメラーゼをつくること

ができる。当業者が認及するように、上記のギノラボリノラーゼは 組設え DNA技術により及も容易に印成される。同僚なキメラボリメ ラーゼは1つの DNAボリメラーゼの5、→3、エキソヌクレアーゼ のドノインを他の DNAボリメラーゼに移動させることによって収成 することができる。

天然 Tma DNAポリメラーゼと同一の房景またはその房景の蔚尊体または相同体も生産しようとするかどうかにかかわらず、 Toaポリメラーゼの観視え形の生産は、典型的には、発現ペクターの叙感、そのペクターによる宿主価略の形質仮収、および発現が超こる条件下での形質医以された宿主知路の格益を包含する。

発収ベクターを切成するために、成熟(ここで、すべてのキメラまたは役員タンパク質を包含するように役用する)母素あるいは活性を受取しない追加の配列への、または活性タンパク質を生成するコントロールされた条件(何太ば、ペプチダーゼによる知句)下に切断可能な追加の配列への「WWパメラーゼの以合体をコードするDNAを行る。次いで、コード配列を発現ベクターの中の辺らなコントロール配列と作用可能な足頭で配近する。ベクターは和主知品の中で自和的に包でするように、あるいは布主四島の数色体 DHAの中に登み込むように設計することができる。このベクターを促用して辺当なび主を形質を設し、そして形質に良された衛主を担急え「Daポリメラーゼを増増または回路から項目するが、タンパク質の回収および前段はある約合において必要でないことがある。

附宅の工図の各々は句々の方点で突的することができる。向えば、 所図のコード配列をゲノムの両片から記収し、そして均当な配主に おいては設役用することができる。 □々の宿主において作用可能な 発現ベクターの句成は、一級に役送するように、 打白なレブリコン

およびコントロール配列を使用して質的する。所望のコード配列お よびコントロール配列を含有する資当なペクターの印成は、この分 好においてよく忍辱されている鼠草的違語および劉烈技法を促用す る。阜口されたプラスミド、 DNA比列または合成されたオリゴヌク レオチドを切断し、ひちし、そして所包の汲取に再足妨する。 凸岩 な別展部位を、避常存在しない場合、下に例示するように、コード 配列の京幻に付加して発収ペクターの和成を促むすることができる。 部位特異的な DNAの切断は、一位にこの分野において遐悶されて おりかつ商祭的に入手可能な際公の風湿忍者により符定されている 条件下に、辺当な1粒または2位以上の母及解棄で処理することに よって真路する。何えば、ニュー・イングランド・パイオラブス (New England Biolabs)の製品カタログを参照のこと。一段に、約 1μgのプラスミドまたは他の DNAも約20μlの収砕液の中で1単 位の好意により切断する:下記の真質関において、過以の制度酵素 も一位に使用して DNAの完全な前化も保証する。約87℃において的 1~2時間のインキュペーション時間が沿当であるが、変更も許容 されうる。各インキュペーション設、タンパク質をフェノールまた はクロロホルムを使用する抽出により取り除く:この抽出に引き続 いて、エーテルの抽出およびエタノール比喩により水性分面からの DNAの回収を契旋することができる。必及に応じて、切断された断 片のサイズ分口を、紅草的技術を使用して、ポリアクリルアミドゲ ルまたはアガロースゲルの西気泳瓜により突然することができる。 例えば、<u>Hethods in Enzymology</u>, 1980, <u>65</u>:499-560 を参照のこ

ー本頃の「オーパーラッピング」を増をもつ制限切断された所片は、4 和類のデオキシヌクレオンド三リン粒(dNTP)の存在下に約15~25分のインキュペーション時間を使用して20℃~25℃において、

する。分子相互の平滑末間の結合(必要に応じて、20〜30倍のモル 沿扇のリンカーを使用する)は1μMの合併末場温度において実施 する。

ベクターの构成において、ベクターの断片を細菌のまたは行ウン 出てルカリ性ホスファターゼ(BAPまたはCIAP) で処理して5 のホ スフェートを除去し、そしてベクターの再結合および再似成を防止 する。 BAPおよびCIAPの前化条件はこの分好においてよく知られて おり、そして発設されたプロトコルは通常商舎的に入手可能な BAP およびCIAPBなに停う。核取断片を回収するために、可望物をフェ ノールークロロホルムで抽出し、そしてエタノール沈ひさせてAPを たまし、そして DNAを常質する。あるいは、再結合は、所望のベク ターとの給合の前後に、不必要なベクターの例既解談機化により防 止することができる。

区列の珍飾を必要とするベクターまたはコード区列の部分のために、 和々の部位特異的プライマー指令要具関発法を利用することができる。 ポリメラーゼ連級反応(PCR)を役用して部位特異的変具 弱表を良証することができる。 双在この分野において配母的である他の技術において、所望の突然皮口をコードする合成オリゴヌクレオチドをプライマーとして使用して、 交換以プライマーの仲長生 茂物の和成のための熱型として聞く一本頃ペクター、例えば、 p8S13+の相談的按歐配列の合成を指令する。 褒獎取された DNA を育主細図中に形質に換し、 そして形質に設された無望の特異句をプレートスのフィルターまたは他の服への弱択された形質に似体の医移、および偽された区列への正路な合致を許すが、 もとの口へのハイブリダイゼーションを防止する品区においてキナーゼ処理した合成 グライマーとハイブリダイズした「リフト (lifts)」を包含する。 次い

50mHのトリス月17.6、50mHのNaCI、10mHの 出版CI、10mHの DTTおよび5~10μMのdNTPの中で、大型印(E. coli) DNAポリメラーゼド(クレノー)の大所片で発容することによって平滑末近化(二本印の末印)することができる。必以に応じて、突出する末旬の性質により決定される対限内で1のみのまたは選択されたdNTPを供給することによって、超択的性質を衰竭することができる。クレノーによる処理改、この配合物をフェノール/クロロホルムで抽出し、そしてエタノールは頂きせる。同様な結果はSIヌクレアーゼを使用して定成することができる。なせなら、過当な条件下のSIヌクレアーゼによる処理は核節の一本口部分の加水分解を生ずるからである。

合成のオリゴヌクレオチドは、 Hatteucci ら、J. An. Chem. Soc...

103: 3185-3191のトリエステル法、または自然化された合成法を使用して以図することができる。 アニーリングの前のまたは似点化のための一本域のキナーゼ処型は、50mHのトリス(pH 7.6)、10mHの出版に1、5 mHのチナーゼル型は、50mHのトリス(pH 7.6)、10mHの出版に1、5 mHの分子オスレイトール(DTT)および1 ~2 μ Mの ATPの存在下に 0.5 μ Mの益質に対して過減の、例えば、ほぼ10単位のポリヌクレオチドキナーゼを使用して過減される。 キナーゼ処型がプライマーの初風化のためである場合、 ATPは高い比所性の γ ー\*\* Pを含有するであろう。

足結は15~30μ]の体记で次の包草的気件および忍区で攻益される: 2001のトリスーC1(pH 7.5)、100Hの HgCl。、10mMの DTT、33μg/olの BSA、100H~500HのHaCl、および 0 でにおいて40mHの ATPおよび0.01~0.02 (Veiss)単位の T4DNAリガーゼ (相約的一本 規の末端をもつ所片の結合のため) あるいは14でにおいて1 mMの ATPおよび 0.3~ 0.6単位の T4DNAリガーゼ (「平桁末切」の結合のため)。相初的末郊をもつ所片の分子相互の結合は、過常、33~100μg/olの合計 DNAQ成(5~100μg/o合計 東郊西政)で交給

で、プローブとハイブリダイゼーションする DNAを含有する形質症 数体を培立し、そして質感された DNAの潤めとして健用する。

下に足位する柗成において、ブラスミドの和成のために正しい意 辟は、大陽蘭(<u>E. coli</u>)DG1Ó1体または他の<u>幻当な</u>和主をまず足結 混合物で形質伝染することによって的想される。 辺当な形質伝染体 を、この分町において思解されているように、ブラスミドの似成の モードに依存して、アンピシリン、テトラサイクリンまたは他の抗 生物質耐性によるか、あるいは他のマーカーを使用することによっ て選択する。次いで、形賞保Q体からのブラスミドを、 Clevellら、 1969, <u>Proc. Natl. Acad. Sci. USA,62</u>:1159、の方法に従い、必**只**に 応じてクロランフェニコール均断 (Clevell, 1972, <u>J.Bacteriol.</u>. 110:667) 故に勾竄する。プラスミド DNAを殺る他の方法は、ペセ スダ・リサーチ・ラボラトリーズ (Bethesda Research Laboratoies) の刊行物の<u>Pocus</u>, Vol. 5. No. 2、のページIIに「Base-Acid」とし て記憶されており、そして非常に体粋なブラスミド DNAはそのブロ トコルの工程12~17を DNAのCsCl/臭化エチジウムの選引心で紅き Qえることによって抑ることができる。 草包された DNAは、匈鼠解 安の消化により分析し、そして/またはSangerら、1977. Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 74: 5463. & SIC Hessing S. 1981, Nucl. Acids <u>Res.</u>, 9 : 309 、に配収されているジデオ卒シ法によるか、または Haxanら、1980. Hethods in Enzymology. 65:498の方法により配

コントロール配列、発見ペクターおよび形質に放法は、な伝子の 発現に使用する宿主細胞のタイプに依存する。一破に、原核生物、 解母び、足虫、または明乳は物の細胞を宿主として使用する。原植 生物の宿主は、一般に、組換えタンパク質の生症に最も効率よくか つ保利であり、したがって『maポリノラーゼの発現のために呼まし ١,٠

しかしながら、 Toa DNAポリメラーゼの担款え発現のために、大 胎回 (E. coli)以外の数生物の前株、例えば、パチルス、例えば、枯草β (Bacillus subtilis)、シュードモナスβ (Pseudouonas)の日々の母除、および他の知道の日珠をまた使用することができる。このような尿酸生物系において、角図的には、確主または宿主と沿合性のむから粉砕された虹優蛇点およびコントロール配列を含有するプラスミドのペクターを使用する。

付えば、大胆哲(<u>B. coli</u>)は、兵型的には、 Bolivarら、1977、 <u>Gene, 2</u>:95に配成されているpBR322の辞码体を使用して形質伝収 される。ブラスミドpBR322はアンピジリン耐性およびテトラサイク リン団性のための遺伝子も含有する。これらの延悔耐性のマーカー

8、それゆえ所望の雄章之体の存在のな出を促迫することができる。 **立凸に仅用される原核生分のコントロール区列、すなわち、すボソ** ーム培合邱位の区列と共に、必苡に応じてオペレーターを弁う、従 写開始のためのプロモーターは次のものを包含する:8-ラクタマ ーゼ (ペニシリナーゼ) およびラクトース (lac)プロモーター系 (Changら、1877, Nature, 198: 1056)、トリプトファン (trp)プロ モーター系(Goeddelら、1980, Nucl. Acids Res. . 8:4057)および ラムダ由來P、プロモーター(Shimalakeら、1981. Nature. 292: 128)およびN一政伝子リポソーム給合部位(Nass)。ポータブル のコントロールシステムのカセットは、次国管許第 4,711.845号 (1987年12月8日発行) に足屈されている。このカセットは、Nass 配列の 6 bgの 8′ 内で切断可能とする少なくとも 1 つの刻及部位を 有する以3 DNA配列より上流に位配するN。。。 に作用可能に辺以し たP。プロモーターを含む。また、 Changら、欧州神許公即戶196.864 号(1986年10月 8 日発行)に記贷されているホスファターゼA(phoA) は有用である。しかしなから、尿質生質と忍合性の任忍の入手可能 なプロモーター系を使用して、本兇明の Toa発現ベクターを印成す ることができる。 Taaインサートのヌクレオチド配列は、上旅のリボソーム符合部

は、所包のベクターを似成するとき、似粋または凹口することがで

Taaインサートのダクレオチド区列は、上流のリボソームは合部 位の効率にマイナスに区口を与え、低いレベルの国限されたポリメ ラーゼを生ずることができる。 Toa 立伝子の国沢は、発現ペクター の「国沢的にカップリングされた」辞書がの印成により知识するこ とができる。短いコード区列のための停止コドンが Toe 立伝子コー ド配列のための ATG端始コドンと「カップリング」するように、 Taa 直伝子のコード区列からちょうと上放に第2国沢開始ングナル および短いコード区列をもつ発現ペクターを印成することができる。

研究を効率よく関始する第2の関訳関始ングナルを、『ma立伝子の開始コドンの上流に行入することができる。例えば、1つの発現系は、TrpEの反砍の6コドンにイン・フレームでは合されたT7パクテリオファーツの主はキャプシドタンパク質(遺伝子10)の反初の10コドンおよび四段開始シグナルを利用することができる。TrpEのための TGA (停止) コドンを、『ma立伝子のコード区列のためのATG (開始) コドンと「カップリング」させて、『GATGを形成する。短いコード配列の周沢と『taaのコード配列の個別との同に、1 低芸のフレーム・シフトが夏求される。これらの詩な体の発現ベクターは摂及え DMA法により収成することができる。

退伝コードの丘包もまた、低い団沢効率に凹瓜づけることができ る。Q辺的には、同一のアミノロをコードする多鼠のコドンが存在 するとき、可能なコドンの1つが生物体において低先的に使用され る。しばしば生句体は粉に位用されるコドンに領当するものより再 いレベルで好文しいコドンに福島するtRNA記を召収する。コドン使 用のパターンがサーモタガ・マリチマ (Thermotogo maritima)と位 主畑風との国で具る場合、 Toaポリメラーゼの登伝子の国民に必要 なtRNA私は昼宮でない切合がある。 Tomaのコード区列において、ア ルギニンは「 AGA」コドンにより及る疑節にコードされるが、この コドンは大豆 $\Omega$  ( $\underline{B}$ ,  $\underline{coli}$ )の並伝子において低い銀収で促用され、 そして対応するtRNAは大四百 (B: coli)宿主知路において低い凸皮 で存在する。始局、「 AGA」コドンのための「ArgU」 tRNAの大瓜Q (<u>B. coli</u>)宿主知路における低い凸反は、大凸冠 (<u>B. coli</u>)宿主畑 ぬにおける Touポリメラーゼ溢伝子の RNAの選択効率を別似するこ とかある。大凸の (<u>B. coli</u>)宿主短路内の Toaのコード収列のほ尺 効応は、このtBNA立伝子の多段のコピーを宿主細胞の中で克肌させ ることによって、この ArgiRHAの真配を均加することによって改良 することができる。

細菌に加えて、耳筒性酸生物、例えば、興母のもまた組みえ宿主 細胞として使用することができる。サッカロミセス・セレビシアエ (Saccharomyces cerevisiae) の交母宝株のパンβ番はQも気益に 使用されるが、他の多くの町線が台辺に入手可能である。2ミクロ ン哲型起点を使用するベクターが普通である(Broach, 1983, <u>Welhods</u> <u>Enlywol.</u>, <u>101</u>:307)が、好母酉の鬼現に忍当な他のプラスミドベ クターが展知である(珍鳳、Stinchcombら、1979, <u>Mature</u>. <u>282</u>: 39: Tcheages, 1980, Gene. 10: 157: \$2 UClarkes, 1983. ル区列は、浮粒系解説の合成のためのプロモーターを包含する(Hess 6. 1968. J. Adv. Enzyme Reg., 7: 148; Holland 6. 1978. Biotechnology. 17: 4900; # & OHolland S. 1981, J. Biol. Chen. 258: 1385)。この分野において知られている追加のプロモーターは、 次のものを包含する:3-ホスホグリセレートキナーゼのためのブ ロモーター(Htzcmanら、1980、<u>J. Blol. Chen.</u>. <u>255</u>: 2073)および他 解ロ系回菜、何えは、グリセルアルデヒド3-ホスフェートデヒド ロゲナーゼ、ヘキドキナーゼ、ビルベートデカルポキシラーゼ、ホ スホフルク トキナーゼ、グルコースー 6 ーホスフェートイソメラー せ、3-ホスホグリセレートムターゼ、ピルベートやナーゼ、トリ セホスフェートイソメラーゼ、ホスホグルコースイソメラーゼ。お よびグルコキナーゼのためのプロモーター。均苅泉件によりコント ロールされる伝写の追加の利点を存する他のプロモーターは、アル コールデヒドロゲナーゼ2、インサイトクロムC、口径ホスフェタ ーゼ、自恋の代替に囲込する分原系解説、並びにマルトースをよび ガラクトースの利用に出係する母歌のためのプロモーターである。 コード配列の3′ 水切に配位するとな、ターミネーター区列もま

た反用して発取を均大することができる。このようなターミネーターは、同母調料近伝子の中でコード配列の他の3、非関係点域において見いだされる。同様と遺合性のプロモーター、紅翅起点、および他の割増配列を含有する任意のベクターは、同母目の Tanの発取ベクターを組成するときの使用に直する。

Tota以伝子はまた、多細胞の生物体から説明された真核生物の宿 主加助の格益物の中で発現させることができる。例えば、<u>Tissure</u> Culture, Academic Press. Cruz および Pattorson四 (1973) 参照 のこと。忍君な宿主細胞系は、 COS-7, COS-A2, CV-1、ネズミの畑 ぬ、何えば、ネズミの介図取 N51およびVERO. Hela個額、およびチ + イニーズハムスター卵具 (CHO)御路を包含する。このような御路 のための鬼見ペクターは過常、次のものを包含する:昭乳貨物細胞 と遺合するプロモーターおよびコントロール配列、引えば、シミア ンウイルス40 (SV40) からの普及に使用される例別および後期プロ モーター(Fiersら、1978, Nature, 278: 133)、または他のウイル スのプロモーター、例えば、ポリオーマ、アデノウイルス2、ウシ 乳頭囮クイルス (BPY)、または鳥気の肉缸ウイルスから貯砕された プロモーター、または免疫グロプリンのプロモーターおよびヒート ショックプロモーター。朔乳励筍の系において BPVペクター系を包 用して DHAを発現するための系は、次国特許57 4.419.448号に紹示 されている。この系の変更は米国铃芹祭 4.601.978号に記録されて いる。幅乳口物細胞の一位的面は、Azel、糸属袋許な 4.389.216号 に足尽されている。「エンハンサー」領域もまた、発現を及立化す るために登録である:これらは、一段に、プロモーター領域の上流 に見いだされる配列である。複製起点は、必要に応じて、ウイルス 試から得ることができる。しかしなから、染色体の中への俎み込み は耳線生物における DNAの復復のための登函のメカニズムである。

を加急不活性化することによって実質的に風縮することができる。この工程は、協主 DNAからの Taa DNAボリメラーゼの解印を既実にしかつ Taa DNAボリメラーゼと他の細胞リゼイトのタンパク質とのイオンの相互作用を減少するために十分な丘の塩(角豆的には0.03 Mの破職アンモニウム)の存在下に実施する。さらに、 0.3 Mの破職アンモニウムの存在はフェニルセファローズカラムとの酸水性相互作用を促逸する。敵水性相互作用のクロマトグラフィーは分句技能であり、ここで物質は耐水性基を含有する非常ほべっド材料との敵水性相互作用の異なる致さに悲づいて分割される。鼻段的には、カラムをまず軟水性結合に好点な条件、例えば、高イオン效配の下で平位化する。その時、下降する性の勾配を使用しては料を除出することができる。

本発明によれば、水性器合物(組み込え Taa DNAポリメラーゼを含有する)を、比較的強い耐水性ゲル、例えば、フェニルセファローズ(Pharmacia 図)またはフェニル(Pheoyl) TSR(文件ソーダ図)を含有するカラムに負荷する。フェニルセファローズのカラムとの相互作用を促過するために、例えば、 0.3Mより高いか、あるいは低い、好ましい 0.3Mの酸型アンモニウム、あるいは 0.5Mの高いか、あるいは低いNaCiを含有する溶燃を使用する。カラムおよび試料を、また、 0.5cmの DTTを含有する50cmのトリス (PH 7.5) および 1.0cmのをDTA (「TE」) 超奇液中の 0.3M 放取アンモニウムに調助し、そして試料をカラムに適用する。このカラムを 0.3M の限取アンモニウムに調助し、そして試料をカラムに適用する。このカラムを 0.3Mの限取アンモニウムに到しては対策をカラムに適用する。このカラムを 0.3Mの限取アンモニウムに関ロでは、例えば、減少する塩の勾配、エチレンまたはプロピレングリコール、または反驳でお回することができる。 天然 Taa DNAポリメラーゼについて、好ましい認知はTB-DTT中の 2 Mの反容 および20%のエチレングリコールでカラムを洗剤することを包含す

収物の知識もまた宿主として兌滑することができ、そして紅物の 知数と泊合するコントロール配列、例えば、ノバリンシンサーゼプ ロモーターおよびポリアデニル化ングナル位列、 (Depicterら、 1982. J. Hol. Appl. Genet. 」: 561)が入手可能である。バキュロ ウイルスペクターにより提供される例初系を利用する風虫を貸用す る発現系もまた、足反されている (Hillerら、1986. Genetic Engeneering (Setlonら、凸、Plenum Publishing) 8: 277-297)。 尾虫にむづく発現はスポドプテラ・フルギペイダ (Spodoptera Irugipelda) において遺成することができる。これらの系を促用し ても組み込え Toaポリメラーゼを生産することができる。

宿主細図に依存して、形質伝染はこのような細胞に迫当な優早的 技術を使用して資施される。Cohen、1972、 Proc. Natl. Acad. Sci. USA、 69: 2110に配成されているような、私化カルシウムを使用するカル シウム処型は原検生物または実質的な細胞図のパリヤーを含すする 他の細胞のために使用される。アグロパクテリウム・フムファシェ ンス(Agrobacterius tusfacions)による感染(Shanら、1983、 Gene、 23: 315)は、ある町の紋物細胞について使用される。引乳時物図図 について、Grahaoおよびvan der 2b、1978、 Virology、52: 546 の リン配カルシウムは厚方法が好ましい。 摩母の中への形質疑論は、 Van Solingeoら、1977、 J. Bacteriol、 130: 946および Hasioら、 1979、 Proc. Natl. Acad. Sci. USA、76: 3829の方法に従い契約される。

一旦 Toa DNAポリメラーゼが組み換え宿主は臨の中で発現されると、タンパク質の環境が望ましいことがある。如々の和望手順を使用して本発明の組み換え協安定性ポリメラーゼを和望することができるが、より少ない工程を使用して等しい純皮の発現問題的を印造する必要があろう。大問題(E. coll)宿主のタンパク質は感路性であるので、組換え協安定性 Tos DNAポリメラーゼを組収のリゼイト

る。

好ましくは、洗剤はエトキシル化型防酸アルコールエーテルおよびラウリルエーテル、エトキシル化アルやルフェノール、オクチルフェノキシポリエトキシエタノール化合物、原性オキンエトキシル化および/またはオキシプロピル化酸領状アルコール、ポリエテレングリコールモノオレエート化合物、ポリソルペート化合物、およびフェノール系弱防族アルコールエーテルから成る降より設択される。ツイーン20、ポリオキシエチル化(20)ソルピタンモノラウレート(ICI Acericas Inc. 、デラウェア州ウィルミントン)およびIconol NP-40、エトキシル化アルキルフェノール(ノニル)(BASF Fyrandotte Corp. 、ニューシャージイ州バルシパニイ度)は、さらに一口好ましい。

本島男の島安定性解説は、このような解説が必要であるか、あるいは理念しい、任意の目的に使用することができる。とくに好立しい弱句において、図説は PCBとして知られている核殿均質反応を放

録する。この核酸配列を増幅する方法は、米国特許第 4,683,202号 および米国 許算 4,865,188号(それらの各々をここに引用によっ て加える)に関示および特許環求されている。 PCR核酸増幅法は、 核酸または核酸の風合物の中に含有されている少なくとも1つの智 定の核酸配列を増幅することを包含し、そして最も普通の製様にお いて、二本額 DNAを生成する。

説明を容易とするために、下に記載するプロトコルは増幅すべき 特定の配例が二本順の接酸の中に含有されていると仮定する。しか しながら、この方法は一本線の接酸、例えば、mRNAの増幅において も同様に有用であるが、好ましい実施想様において充価の生成物は なお二本線 DNAである。一本線の核酸の増幅において、第1工程は 相様的線の合成(2つの増幅プライマーの1つをこの目的に使用す ることができる)を包含し、そして連携する工程は下に記載する二 本級の増幅法におけるように進行する。

#### 增幅は、工程:

(a) 各額動額を、4つの異なるヌクレオンド三リン酸および増幅されるべき各特定の配列のための2つのオリゴヌクレオチドのプライマーと接触させ、ここで各プライマーを、特定の配列の異なる瞬に対して相補的であり1つのプライマーから合成された伸長生成物がその相補的体から分離されたとき、他のプライマーの伸長生成物の合成のための辞型として動くように通択し、前記接触を各プライマーが相補的技強傾に対してハイブリダイゼーションすることができるような温度において実施し、

(b)各族酸級を、工程(a)と同時にまたはその後に、サーモタガ・マリチマ (<u>Thereotaga</u> maritima)からの DNAポリメラーゼと接触させ、前記 DNAポリメラーゼはヌクレオシド三リン酸を結合させて特定の核酸配剤の各級に対して相緒的であるプライマー特長生

成 を形成することができるものであり、

(c) 工程(b) からの混合物を、原素の話性を促進しかつ、増 組される各異なる配列について、各核酸酸の鋳型に対して相信的で ある各プライマーの伸展生成物を合成するために有効であるが、各 伸長生成物を相補的類の鋳型から分離するほど高くない温度におい て有効な時間の間度持し、

(d) 工程(c) からの高合物を、プライマー伸長生成物をそれらがその上で合成されて一本級の分子を生成する辞型から分離するために有効であるが、酵素を不可逆的に変性するほど高くない温度に有効な時間の関加熱し、

(e) 工程(d) からの配合物を、工程(d) において生成された一本頭の分子の各々へのプライマーのハイブリダイゼーションを促進するために有効な温度に有効な時間の関冷却し、そして

(1) 工程(e) からの混合物を、酵素の活性を促進しかつ、 幅される各異なる配列について、工程(d) において生成された各 狭酸銀の時型に対して相補的である各プライマーの仲長生成物を合 成するために有効であるが、各仲長生成物を相補的銀の時型から分 離するほど高くない温度に有効な時間の間維持する、

ことを含んでなる。工程 (e) および (f) における有効な時間および温度を一致させて、工程 (e) および (f) を同時に実施できるようにすることができる。工程  $(d) \sim (f)$  は、所望のレベルの増額が得られるまで、反復する。

この増幅方法は既知配列の特定の核酸配列を大量に生産するため に有用であるばかりでなく、かつまた存在することが知られている が、完全には特定されていない核酸配列を生産するために有用であ る。配列の両端における十分な数の塩基を十分に詳細に知り、こう して配列に沿った相対的位置における所望の配列の異なる域にハイ

ブリダイゼーションする2つのオリゴヌクレオチドのブライマーを 調製で含るようにし、こうして一方のブライマーから合成された伸 長生成物が、脚型(相解的)から分離されたとき、定義された及さ の複数配列への他方のブライマーの伸長のための鋳型として働くこ とができるようにする。配列の両端における塩基についての知識が 深くなればなるほど、概的複数配列に対するブライマーの特異性お よびこの方法の効率をより大きくすることができる。

いずれの場合においても、母帽すべき配列の初期のコピーは入手可能でなくてはならないが、配列は純粋である必要はなく、あるいは個別の分子である必要はない。一般に、増傷方法は連銀反応を包含し、この連録反応は、(a) 要求される配列の末端が十分に詳細に知られていて、それらにハイブリダイゼーションするオリゴヌクレオチドを合成することができ、且つ(b) 連鎖反応を制始するために少量の配剤が入手可能であると、関係する反応工程の数に関して指数的な量で、少なくとも1つの特定の弦酸配列を生産する。連鎖反応の生産徴は、使用された特定のブライマーの5′末端に対応する末端をもつ個別の複数二質順であろう。

任意の核酸配列を、特製されたまたは特製されない形態で出発核酸として利用することができるが、ただしそれは増額しようとする特定の核酸配列を含有するか、あるいは含有すると思われるものであることを条件とする。増幅すべき核酸は、任意の面、例えば、ブラスミド、例えば、pBR322から、クローニングした DHAまたは RNAから、あるいは、細菌、酵母菌、ウイルス、細胞小器官、および高等生物、例えば、植物および動物を包含する任意の顔からの天然DNAまたは RNAから得ることができる。 DNAまたは RNAは、血液、組織材料、例えば、絨毛膜の絨毛、または辛暖細胞から種々の技術により抽出することができる。例えば、Maniatisら、資格、pp.280

- 281 を参照のこと。この方法は、例えば、メッセンジャー RNAを包含する DNAまたは RNAを使用することができ、 IP D DNAまたは RNAは一本領または二本限であることができる。 さらに、各々の1つの級を含有する DNA - RNAハイブリッドを利用することができる。 これらの技験の任意の混合物もまた、使用することができ、また前の増幅反応から収験を生成することができる(同一であるか、あるいは異なるプライマーを使用する)。 増幅すべき特定の技験配列は大きい分子の一部分のみであるか、あるいは特定の配列が全体の質験を構成するように、個別の分子として最初から存在することができる。

増幅すべき配列は最初に執粋な影響で存在することは必要ではない:配列は複雑な混合物の小さい部分、例えば、金ヒト DNAの中に含有される月ーグロブリン最伝子の一部分(Saikiも、1985, Science, 230:1530-1534において例示されているように)または特定の歴史物のために核酸配列の一部分(この生物体は特定の生物学的試料の非常に小さい部分のみを構成するであろう)であることができる。細胞の物質および細胞内の成分の分散が起こるまで(一般に1-15分)低器緩衝波の中の製剤および約50℃-100℃の熱処理後、細胞と増幅法において遺物使用することができる。加熱工程後、増幅試薬を溶解した細胞に直接抵加することができる。加熱工程後、増幅試薬を溶解した細胞に直接抵加することができる。出発核酸配剤は1より多い所定の核酸配剤の生産のためにばかりてなく、かつまた同一であるか、あるいは異なる複酸分子上に位置する1より多い異なる特定の核酸配剤を同時に増偏するために有用である。

プライマーは PCR法において主要な役割を換する。語「プライマー」は、増額法の説明において使用するとき、とくに 解すべき断片の末端の1または2以上の配列に関する情報が多少不明確である

切合、なるいは本足明の200プライマー生を使用する場合、1より多いプライマーを1時する。日本は、核粒配列をタンパク質配列の10日から配型される均合、立伝コードの2012性に近づいてすべての可能なコドンの変包性を受す区列を含有する1以間のブライマーを各国のために位用する。この11日からの1つのポリメラーゼは、均均すべら所型の配列の末心と十分に相同性であって、均穏のためにな用であるう。

さらに、沿当な弦のオリゴタクレオチドプライマーを利用するかぎり、1より多い特定の被敵配列を及びの怪政主たは核ロの混合物から地関することができる。例えば、2つの具なる特定の核磁配用を生成しようとするとき、4つのプライマーを利用する。プライマーのうちの2つは特定の核磁配列の1つに対して特異的であり、そして他の2つのプライマーは第2の特定の核酸配列に対して特異的である。このようにして、2つの具なる特定の区列の名々を本発明の方法により指数的に生力することができる。

所定の配列内の配列は、反応においてより大きい特具性をえるための所定の均例サイクル役、少なくとも1つの均幅サイクル役、均億すべき区列の内部の配列(すなわち、太短上に存在しない配列)に対して相桁的であるブライマーの選を活加することにより均額することができる。このようなブライマーは任意の段階において添加することができ、そしてより短い均値された断片を与えるであろう。あるいは、より長い所針は、非相称性の末旬をもつが均隔において時に利用したブライマーと多少のオーバーラップを有するブライマーを使用することによって切頂することができる。

プライマーはまた、均認法をin vitroの突然変異数為のために使用するとを、主要な役別を迫する。使用するプライマーがもとの誘変に正応に相論的でない、均常反応の生産徴は、体型よりむしろブ

の方法は、米国特許第 4,458,066号に起疎されている。また、生物 学的録(何えば、制摂エンドヌクレアーゼ前化物)から単郁された プライマーを使用することができる。

しかしなから、どのプライマーを使用しても、反応混合物は PCR が起こすための悠辺を含有しなくてはならない。なぜなら、符定の 核鼠紀列は崩型としてその配列を含有する核胞を使用して生成され るからである。第1工程は、均領または貸出されるべき各特定の核 **砂辺列について、各枚取組を4つの異なるヌクレオシド三リン恥お** よび2つのオリゴヌクレオチドのブライマーと彼はすることを包含 する。均暦または校出すべき模型が DNAである場合、ヌクレオシド 三リン粒は過常dATP、dCTP、dCTPおよびdTTPであるが、粒々のメク レオチドの別召体もまたこの方法において収用することができる。 ヌクレオシド三リン敵の凸皮は広く変化することができる。 典徴的 には、亞皮は増唱のための紅符液の中で各dNTPにおいて50~200μM であり、そして MgCl.は超資液の中に I ~ 3 mkの且で存在して、ポ リメラーゼを活性化しかつこの反応の符爲性を均加する。 しかしな がら、1~20μMのdNTPの以及がいくつかの応用、例えば、 DNAの 説列決定または高い比話性の放射級以及したプローブの発生のため に好ましいことがある。

製的質量の複数類は、プライマーの停息生成物である差別の模様 凹の合成のための知望として強く。この合成は任正の辺当な方法を 使用して実施できるが、一般に懸符化された溶液の中で、好ましく は内17~9において、最も好ましくは別約8において起こる。合成 を促迫するために、モル辺切の2つのオリゴヌクレオチドプライマ 一を四型型を含有する型砂液に添加する。交際には、抑悶すべき因 別は観視な長限核型型の配合位の中に含有される場合、プライマー の添加化は相似的性(節型)の化を堪えたモル辺間である。大モル ライマーの区列を含有し、それゆえin vitroの突旋改員を取入するであろう。それ以上のサイクルにおいて、それ以上のは対合のブライミングが要求されないので、突旋改員はは少しない効率で均認されるであろう。頃述したように改立された DNAに列をつくる方法を、異なるブライマーを使用して、変更された DNAについて反配して、それ以上の配列の変化を引入することができるであろう。このようにして、I系列の突然変具した配列を徐々に生成することができ、ここでその系列への各所しい付加は成役のものと小さい思配に具なるが、もとの DNA紅の配列と非常に大きく異なる。

プライマーはその配列の一部分として非額額的配列を含有できるので、プライマーの十分な丘が均配すべき銀に対して相額的である配列を含有するかなり、多意の他の利点を突現することができる。例えば、ヴ愛の配列に対して相額的でないヌクレオチド配列(例えば、プライマー、リンカー、コード配列など)をプライマーの1つまたは両方の5° 末婚に取り付けることができ、それゆえ均回法の生成物に付加することができる。仲長プライマーを添加した私、十分なサイクルを突流して、非相類的ヌクレオチドのインサートを含有する所受の最の瞬しいが変更を移る。これにより、簡単な技術を配用して比較的短い時間(例えば、2時四以内に)で、大口の祖み合わされた所片を生产することができる。

オリゴミクレオチドのプライマーは、任立の立当な方法、例えば、 資達のホスホトリエスチルまたはホスホジエステルの方法、または それらの自立化された認識を使用して関係することができる。1つ のこのような自立化された認識において、ジエチルホスホルアミダ イトを出発的質として使用し、そしてBeaucageら、1981。<u>Tetrahedron</u> Letters, 22:1859-1862、に区域されているようにして合成する ことができる。関体支持体上でオリゴミクレオチドを合成する1つ

忍気がこの方法の効率を改良するために好ましい。したがって、少なくとも 100: 1 またはそれ以上のプライマー: 韓型の比を一般にクローニングされた DNAの韓型について使用し、そして的10°: 1 またはそれ以上のプライマー: 類辺の比を一般に孤独なゲノムの選合性について使用する。

次いで、誘型、プライマーおよびョクレオシドニリン酸の起合物を、均铝またはは出されるべき核頃が一本組または二本度であるかどうかに従い、知理する。核反かが一本規である均合、終しや虱サイクルの前に変性工程は不必好であり、そして反応配合物をプライマーのその相対的切的(均型)区列へのハイブリダイゼーションのはは、一般に、有効な時間、一般に放砂~5分、好ましくは30秒~1分について、約36℃~65℃またはそれ以上、好ましくは約37℃~60℃である。35℃~70℃のハイブリダイゼーション固度を下面 DNAポリメラーゼについて包吊することができる。長さが15ェクレオチドまたはそれより長いブライマーを使用して、プライマーのハイブリダイゼーションの神只とないプライマーはより低いハイブリダイゼーション 超底を必要とする。

6との一本性核型に対する領的体は、均当な低行液、dMTP および 1 または2以上のオリゴヌクレオチドのプライマーの存在下に Toa DMAポリメラーゼを添加することによって合成することができる。 辺当な単一のプライマーを添加する場合、プライマー伸長生成物は 一本規模故に対して領句的であり、そして移しいか、あるいは事し くない最き(プライマーが勃然にハイブリダイゼーションするかど うかに依存する)の以の二旦類となって模職以とハイブリダイゼー ションし、次いてこれを関述したように一本銀に分類して、2つの 単一の、分口された、相句的な幻を生産することができる。次いて 第2プライマーを返加し、こうしてプライマーの神長の引き続くサイクルを辞型としてもとの一本級の技験および第1プライマーの神長生成物の両者を使用して実施する。あるいは、2またはそれ以上の運当なプライマー(それらの1つは他の神長生成物を辞型として使用して合成をプライミングするであろう)を一本級の核酸に低加し、そして反応を実施することができる。

こ本級の増幅または一本級保的の第2サイクルの増幅の場合にお けるように、紋壁が2つの娘を含有する場合、プライマーのハイブ・ リダイゼーションの前に、核散の鎖を分離しなくてはならない。こ の頃の分離は、物理的、化学的または酵素的手段を包含する、任意 の適当な変性法により達成することができる。核酸の鎖を分離する 1つの好ましい物理的方法は、核酸を充金な(>99%)変性が起こ るまで加熱することを包含する。典型的な加熱変性は、核酸の組成 および大きさに依存して、一般に約数砂~数分の範囲の時間の間、 約80℃~ 105℃の温度を用いる。好ましくは、有効な変性湿度は散 **抄~1分間について90℃~ 100℃である。鎖の分離はまた、ヘリカ** ーゼ (Helicases)として知られている酵素または酵素RccA (これら はヘリカーゼの活性を有しそして riboATPの存在下に DNAを変性す ることが知られている) のクラスからの酵素により誘発することが できる。ヘリカーゼにより恢復鍼を分離するために適当な反応条件 it Kuhn Hoffmann-Berling. 1978. CSH-Qunatitative Biology. 43: 63に記載されており、そしてRecAを使用する技術はRadding, 1982. <u>Annu. Rev. Genet.</u>, <u>16</u>: 405-437 において概義されている。この変 性は等しいか、あるいは等しくない長さの2つの分離された鎖を生

二本順の技能を他により変性する場合、反応混合物を各プライマ 一の相補的機的(論型)配列へのハイブリダイゼーションを促進す

よび放験混合物の複雑さに依存して、約10秒~数分またはそれ以上 の範囲であることができる。伸長時間は、通常、約30秒~数分であ る。核酸がより大きい場合、より長い時間が相補的膜の合成に要求 される。

新しく合成された顔および相補的放散様は、増幅法の次の工程において使用される二本類の分子を形成する。次の工程において、二本類の分子の顔は加熱変性により分離され、この加熱変性はその分子を変性するために有効な温度および時間の間実施されるが、熱安定性健素が完全にかつ不可逆的に変性または不活性化される温度ではなくかつそれほど時間は長くではならない。この論型の変性後、温度は、窮迷したように、前の工程から生成した相補的一本頭の核酸(論型)へのプライマーのハイブリダイゼーションを促進するレベルに低下させる。

このハイブリダイゼーション工程後、あるいはハイブリダイゼーション工程と同時に、温度は、熱安定性酵素の活性を促進して、新しく合成された鎖およびもとの鍼の両者を鋳型として使用するブライマー神長生成物の合成を可能とするために有効な温度に調節される。温度はやはり育迷したように、神長生成物をその跨型から分解(変性)するほど高くあってはならない。ハイブリダイゼーションはこの工程において起こることができるので、変性後の冷却の前の工程に不必要である。このような場合において、同時の工程を使用して、好ましい温度範囲は50℃~70℃である。

戦の分離、ハイブリダイゼーション、および伸長生成性の合成の しサイクルに関係する加熱および冷却の工程を、所望の量の特定の 該酸配列を生成するために必要な回散だけ反復することができる。 唯一の制限は存在するプライマー、熱安定性酵素およびネクレオン ドニリン酸の量である。遠常、15~30サイクルが完了する。増幅さ る温度に冷却する。この温度は、試景に依存して、通常約25℃~85 ℃、好ましくは37℃~60℃である。ハイブリダイゼーション最度は 有効な時間、一般に敷砂~散分、好ましくは10砂~1 分の関維符される。実際には、温度は単に約96℃から37℃程度に低く低下させ、 そしてハイブリダイゼーションはこの範囲内の温度において起こる。

核酸が一本紙または二本級であるかどうかにかかわらず、サーモ タガ・マリチマ (Thermotaga marilima)からの DNAポリメラーせを、 変性の前にまたはその間に、あるいは温度がハイブリダイゼーショ ンを促進する範囲に低下しつつあるとき、あるいはその範囲にある とき、訴加することができる。 Taaポリメラーゼの熱安定性は任意 の時間における Tookポリメラーゼの反応混合物への希加を可能とす るが、混合物がストリンジェントのハイブリダイゼーション區度以 下に冷却されない時点において、ポリメラーゼを反応配合物に抵加 することによって、非特異的増額を実質的に阻止することができる。 ハイブリダイゼーション後、酵素の活性が促進されまたは最適化さ れる温度、すなわち、ハイブリダイズしたブライマーおよび第型か らのプライマー伸長生成物の合成を促進するにあたり酵素の活性を 増加するために十分な温度に、反応混合物を加熱するか、あるいは 維持する。退度は、実際に、各核酸の鋳型に対して相関的である各 プライマーの仲長生成物を合成するために十分であるが、その根據 的線型からの各伸長生成物を変性するほど高くあってはならない (すなわち、温度は一般に約80℃~90℃以下である)。

使用するIまたは2以上の核酸に依存して、この合成反応に有効な典型的な基度は一般に約40℃~80℃、好ましくは50℃~75℃の範囲である。サーモタガ・マリチマ(Thermotaga maritima)の DNAポリメラーゼについて、温度はより好ましくは約65℃~75℃の範囲である。この合成に要求される時間は、温度、核酸の長さ、興奮、お

れた DNAの診断的検出について、サイクルの数は試料の性質および 試料の中傷的の適便に依存するであろう。例えば、増幅される試料 が純粋である場合、より少ないサイクルが要求される。試料が核酸 の複雑な混合物である場合、より多いサイクルが検出のために十分 な少ケナルを増幅するために要求されるであろう。一般の増幅およ び検出のために、この方法は約15回反復される。増幅を使用して、 偲識された配列特異的プローブで検出すべき配列を発生するとき、 およびヒトゲノム DNAが増幅の額的であるとき、明確に検出可能な シグナルを生成するために、すなわち、パックグラウンドのノイズ が検出を妨害しないようにするために十分に配列を増幅するために は、この方法を15~80回反復する。

主要な試測が使い尽くされず、そして酵素が変性されるかあるいは不可逆的に不断性化されないことを条件して、遠加のヌクレオンド、プライマー、または熱安定性酵素は初期の添加後に不必要であるが、そのようになった場合において、迫加のポリメラーゼまたは他の試薬を反応を続けるために添加しなくてはならないであろう。しかしながら、冬工程におけるこのような物質の添加は反応に悪影響を及ぼさないであろう。道道な数のサイクルを完結して、所望の量の特定の試験配列を生成した後、過常の方法で、例えば、EDTA、フェノール、 SDS、または CHC1。を添加して酵素を不過性化するか、あるいは反応の成分を分離することによって、反応を停止させることができる。

増額の方法は連続的に実施することができる。自動化された方法の1つの怠嫌において、温度がある時間の関あるレベルでコントロールされるように、反応混合物を温度サイクルすることができる。この目的のための1つのこのような個数は、パーキンーエルマー・セツス・インスツルメンツ (Perkis-Biser Cetus Instruments) に

より問題されかつ市民されている、均ಡ反応を取り且うための自動 化された口はである。この財話を促用して PCRを突泊するための即 切なインストラクションは、この回答の口入するとか人手可能である。

Toa DNAポリメラーゼは、ポリメラーゼ基以及応による核粒配列 の幻惚が有用である多路な方法において非常に有用である。幻兒方 法を公回役許第 4.800.159号に配収するように利用して、適当な発 現ペクター中への行入のための特定の核似配列をクローニングする ことができる。このペクターを位用して、組み収え DNA技術の毎早 的方法により、資当な宿主生物体を形質になして遺伝子生産物を生 成することができる。このようなクローニングは、平滑交迫の結合 を使用するペクターの中への直扱の結合、または制限脚朶を使用す るプライマー内に含有された部位における切断も包含することがで らる。 Toaポリメラーゼに立意な他の方法は、次國祭件574,688,195 今および永国時許算 4,683,202号並びに欧州特許公開第 229.701号: 欧州榜許公開第 237,362号;および欧州特許公開第 258.017号(こ れらの阴示をここに引用によって加える)に比反されているものを 包含する。さらに、本発明の辟政は非対称の PCR (存風、Gyllensten # & UPrlich, 1988. Proc. Hatl. Acad. Sci. USA. 05: 7652-7656. その悶示をここに引用によって加える): 心 PCE(Ochoaoら、1988. Gentics、120:621 、その関示をここに引用によって知える)にお いて:および DHAの配列決定(参照、 Innisら、1988. Proc.Natl. Acad, Sci. USA. 85: 9438 - 9440. & & UHcConlogue 6. 1988, Nuc. Acids Res. 16(20): 9889) のために有用である。 Toaポリメラー ぜはまた、逆旋写解☆活性を有すると似じられる: PCT锌件公開算 91/09944 号、1991年7月11日公開を移取のこと、その関示をここ に引用によって加える。

を設備する。結局、増加したcDNAの収益はまたこれらの方法から生 ずる。

的達したように、 Taa DNAポリメラーゼによる RNA 坂写の生成物は RNA/cDNAハイブリッドの分子である。この RNAを加急変性あるいはアルカリ、总、または研究処理を包含する任区の他の既知の方法により改去する。次いで設督するcDNA級は自己相初的間の良合のための問題として顧さ、これにより均衡または他の取り扱いに和当二本級 CDNA分子を投続する。 \$2 国の合成は配列殺具的プライマーおよび Taa DNAポリメラーゼを必要とする。

図2 cDNA 図の合成数、生する二本型 cDNA分子は、 DNA 配列決定、PCRによる均回または特定の核区区列の設出を包含する、ある図の目的に役立っことができる。cDNAのセグメントの均回に有用な特定のプライマーを、逆ぼ写むに、ほかすることができる。また、第1銀のプライマーを使用して特定のcDNAを合成し、そして第2の入れ子の風のブライマーを使用して所望のcDNA セグメントを均配することができる。これらの反応のすべては Tos DNA ポリメラーゼにより 位配される。

Toa DNAポリメラーゼはまた、飲料の中の BNA以的分子を負出する方法を自介化および収益するために使用できる。これらの方法において、 Toa DNAポリメラーゼは次の反応を検配する: (a) 逆に写: (b) 章2 QCDNAの合成:および必要に応じて(c) PCRによる均隔。以一の母なのみを必要とする改良に加えて、配位する方法における Toa DNAポリメラーゼの使用は、各手順の工程のために具なる母気の使用のために必要であった、2 位のインキュベーション公件の健康の具件を排除する。 Toa DNAポリメラーゼの使用は、RNAの保証および相切的 DNAの均口を均強された特別性をもって、健康の RNAのクローニングおよび珍価的方法より工程の最を少なくして

『mo DNAポリメラーせの逆医写図弦話性は、 RNAを医等および切けずる方法におけるこの厚弦の使用を可能とする。このような方法の改良は中一の図弦の使用にあるが、世奈の方法は1より多い母なを必疑とした。

改良された方法は、工品:(a) RNA的国と迎当なプライマーと も、はプライマーが対応する BNAの図にアニーリングする条件下に 組み合わせ:そして(b) アニーリングされたプライマーー BNA的 図の遅合物を Tan DNAポリメラーゼと、その DNAポリメラーゼがデ オキンヌクレオンドニリン配の貸合を放送して BNA時辺の起対に対 して相勧的な DNA配列を形成するために十分な条件下に、インキュ ペンタンすることによって、 BNAを逆返写する、ことを含んでな

上記の方法の他の面において、 RNA約製にアニーリングするブライマーはまた、 PCRによる幻信のために設当であることがある。 PCRにおいて、逆に写きれたcDNA包に対して短約的である寫2プライマーは抑み生成物の合成の開始即位を配供する。既に述べたように、 Toa DNAポリメラーゼはcDNA约型上のこの仲長反応を熔処することができる。

Toa DNAポリノラーゼによる RNA分子の灯塔において、第1 や品 反応は逆径等であり、ここで DNACIは RNA/cDNAハイブリッドの分子の形態で生成される。 DNACIを凹壁として使用するほ2 や長反応は、二本館 DNA分子を生成する。こうして、 Toa DNAポリメラーゼを使用する RNACI型からの相称的 DNACIの合成は、 PCRによる幻想のための出る物質を取供する。

Tos DNAポリメラーゼを RNA的図からの残骸の仮写に使用するとき、He\*\*を含有する級項族の使用は、従来使用されたHe\*\*を含有する必须写収益性の使用は、Tos逆に写明点活性の改良された図録

提供する。これらの方法は突受室および臨床的分析のためのキット における紀用に辺合可能である。

上の方法において伝写されそして均口された RNAは、多欧の口に由来することができる。 RNA的図は、任意の生物体からの模図の回 質物、例えば、ウイルスまたはパクテリアの核節の関盟物の中に含有されていることができる。この調理物は細胞の破片および他の成分、和漢された RNA、または紹復されたのRNAを含有することができる。 RNA的図はまた試料の中の不均一な RNA分子のQ団であることができる。 さらに、域的 BHAは生物学的試料の中に含有されることがあり、そして試料は RNAがほんの小さい部分である、囚和の試料であることができる。このような生物学的試料の例は、血液の試料およびパイオブシーの想染試料を包含する。

上の方法の逆症写工员における使用するプライマーは RNA的型に対して一段に完全に相切的であるが、プライマーは完全に相切的であるが、プライマーは完全に相切的である必要はない。 PCRにおけるように、逆伝写が超こるためにはプライマーのすべてが幻辺にアニーリングしなくてもよい。何えば、非相们的saはプライマーの5' 來知に存在することがで含、プライマーの孤郎は RNAに対して相初的である。あるいは、非母们的弘むがプライマーの中に介在することができるが、ただしプライマーの位別はハイブリダイゼーションが起こりかつ協切的 DNAQの合成を可能とするために十分な RNAQ 図と相切性をもつことを公件とする。

以下の資施例は何示のみに扱供され、そして特殊印象される本意明のほ屈をいかなる方法においても思定することを意図しない。これらの資益例において、特定しない扱り、すべての百分率は固然について登丘により、そしてすべての過程はでである。

#### 実施併工

サーモタガ・マリチマ(Thermotage maritima) の DNAポリメラーゼ の精整

この実施例は、サーモタガ・マリチマ(<u>Thermotaga maritima</u>)からの Tama DNAポリメラーゼの 脚を記載する。 DNAポリメラーゼ は、<u>Lawyerら、1989. J. Biol. Chom.</u>, 264 (11): 6427-6437(その開示をここに引用によって加える)の中に Tama DNAポリメラーゼ について記載されている I つの変更(I millの Pig Cl.)を有する方法に 後い精製の既に、様々の時点で測定した。

食型的には、この例定は25mMのTAPS-HCI, pH9.5 (20℃); 50mM のKCl: loXのNgCl:: loMのβーメルカプトエタノール: 20μM の各々のdATP、dCTP、dGTPおよびTTP : 10mHのα-\*\*P-cCTP (0.03) ~8 07 ii Ci / oN) : 12 5 u g の薄性化サケ精子 DNA: 並びにポリメ ヨーゼから構成された反応混合物の50』1の合計体費で実施する。 反応を、最終他(最終物は10mlのトリスーHC1、pH8.0、50mlのKC1、 O. ImMのEBTA、 Lag/mlのオートクレープ処理したゼラチン、 0.5 %のNp40. 0.5%のツイーン20および1 miのβーメルカプトエタノ ールから構成されている)中のポリメラーゼの彫加により簡如し、 そして反応を75℃において実施する。下に示す計算のために、添加 したポリメラーゼ (および着釈物) の体積を5 μ (であり、そして 合計反応体験を50μしであると仮定する。10分回のインキュペーシ ョン後、10μ~の60mMのEDTAの新加により反応を停止させる。反応 孤合物を進心し、そして50μlの反応混合物を10mlの2mMのEDTA中 50μg/mlのキャリヤー DNA (0℃) に移す。等しい休費 (1 ml) の20%の TCA. 2%のピロリン酸ナトリウムを添加し、そして混合 する。この混合物を D でにおいて15~20分間インキュペーションし、 次いでワットマン(Whatman) GP/Cフィルターで維通し、そして5

10° 単位の活性を含有した。疎疎アンモニウムを 0.2M (7.25g) に添加し、そしてリゼイトを水上で15分間撹拌した。硫酸アンモニ ウムは Tas DNAポリメラーゼが粗製のリゼイトの中の DNAに結合す るのを防止し、そして DNAポリメラーゼと他の細胞リゼイトのタン パク質とのイオン性相互作用を減少する。

実験的試験は、 0.2%のポリミン(Polymin) P (ポリエチレンイミン、PEI)が全接機の $\ge 92\%$ を沈澱させることを示した。ポリミンP (pH7.5) を 0.2% (5.49m1の10%のPEI)にゆっくり無加し、そしてこのスラリーを氷上で30分間復拝し、次いで30,000×gで4でにおいて30分間遭心した。上還み液を分間II(246m1) と表示し、そして3.05gのタンパク質および12.5×10<sup>4</sup> 単位の活性を含有した。

分割![を3,24gの固体競融アンモニウムの抵加により 0.8M磁機 アンモニウムに選載し、 DNAポリメラーゼのフェニルセファローズ への完全な結合を保証した。次いで分面11を 2.2×8.8cm (25ml)の フェニルセファローズCL-49 (ロットONO8012, Pharmacia-LKBか ら購入した) カラム(0.3Mの放放アンモニウムおよび 0.5mMの DTT を含有するTEの中で平衡化したもの)上に38ml/時 (10ml/ ca\*/ 時)で負荷した。すべての樹脂は製造業者のインストラクションに 従い平衡化しそして再循環した。カラムを 150mlの同一の経療液で 洗浄し(基単に対してAuu)、次いで O. Ballの DITを含有する (数 酸アンモニウムを含まない)90mlのTEで洗浄し、次いで 0.5mMのDTT を含有するTE中20%のエテレングリコール95mlで洗浄し、そして最 後に20%のエチレングリコールおよび 0.5mMの DTTも合有するTE中 2 Mの保粛で浴出した。カラムの分割を飼定するとき、活性の大き い比率が洗過分面および洗浄分面の中に見いだされ、カラムの容量 を越えたことを示した。この最初のフェニルセファローズのカラム に結合した DNAポリメラーゼのほぼ70%は低い塩において放出され

%の TCAおよび [ %のピロリン酸ナトリウムを含有する試合物 ( 6 × 5 ml) でよく洗浄し、次いで冷95%のエタノールで洗浄する。次いでフィルターを転換し、そして放射能を計散する。パックグラウンド (降素なし) は通常インブット cpmの 0.001%~0.01%である。約50~ 250ピコモルの\*\*Pー4CTP標準を単位の計算のためにスポッティングする。 | 単位は75℃において80分間で組込まれた10miiのd% TPに等しい。単位は次のようにして計算する:

試料のcpa一時業者釈物のcpa dCTPの比析性(cpa/paole) = 単込まれたdCTPのpmole

組込まれたpmoje×3×希釈保数×4 4.167×10 = 単位/ml

(50μ1) のみを針数することから生する。

4.167の係数は、停止溶液の添加後の反応体體(80μl)の5/6

すべての操作は、特定しない限り、0℃~4℃において実施した。 すべてのガラス器は使用前にベーキングし、そして精製に使用した 解液は、可能ならば、使用前にオートクレーブ処理した。

的50gの複結したサーモタガ・マリチマ(<u>Thermotaga maritima</u>) 選集MSB8の細胞(教授 M. O. Slettcr博士、ドイツ関レケンスパー グ、により提供された)を、 2.4mMのPMSP(DMP中 144mMのストック から)を含有する25mlの 3 × T2-DTT級領族(150mMのトリスーC1(pBT.5)。 8 aMのEDTA、および 3 mMのジチオスレイトール)の中で融解し、モ して選気使件機により低速で均変化した。融解した細胞をアミンコ (Aminco) フレンチ圧力セル(8~20,000psi)の中でお解した。リ ゼイトを適加の 2.4mMのPMSPを含有する 1 × T2-DTT級領族で最終5.5 × 細胞透過質量に帯釈し、モして超音波処理して結度を減少させた (40~ 100%のアウトブット、9 分、50%の使用サイクル)。 生ずる分函、分画 1 (275mi) は5.31gのタンパク質および15.5×

(TE-DTT洗净液で)、そして結合した物質の效率は2MのTE-DTT洗 净抜中20%のエチレングリコール中2Mの尿素で溶解された。

第1フェニルセファローズのカラムからの波過液の活性はPSII負 商と表示し(228ml)、そして1.76gのタンパク質を含有した。分阪PSII負荷を第2フェニルセファローズカラム(同一のロットおよび 寸法)に適用し、そして実験を同一の方法で反復した。再び、カラムの容量を魅え、そして活性は低い塩および2Mの尿素の洗浄液の両者で溶出されることがわかった。結合した DNAポリメラーゼのわずかに10%がTE-DTT洗浄液で溶解された;主要な部分(約50%)はTE-DTT洗浄液中20%のエチレングリコール中2Mの尿素で溶出された。

第2フェニルセファローズカラムからの旅過放の活性を第1 および第2のフェニルセファローズのカラムからのTB-DTTお出放と一地にし、そして 0.3Mの譲吸アンモニウムに関節した。この分函(PSIII) 費荷、 259.4ml) は 831mgのタンパク質を含有し、そして50mlのペッド体質の第8フェニルセファローズカラムに10ml/ cm²/吟で適用した。この時、適用した活性のすべてはこのカラムにより保持され、そしてTB-DTT洗浄液中20分のエチレングリコール中の2 Mの尿素でのみ容形された。

3つのすべての原素溶出核を到々にアミコン(Anican)YN30上で約3~4倍に無額し、そして溶出後短時間でヘパリンセファローズ 負荷級素液の中に透析して、尿素への延長された暴露を回避した (カルバミル化を回避するために)。透析しかつ機能した尿素溶出 液をタンパク質機度について到定し、そしてそれらの比括性が大きく変化することが発見された。第2フェニルセファローズカラムからの尿素溶出液は他の2つの溶出液に比べて、有意に高い比合性 (約100位/mgのタンパク質において約8×10・単位の活性)で

居位の大部分を含むしたので、これをそれらと別に処忍した。

型折しそして口むしたフェニルセファローズII原公路出心を、0.08 Mの KCI、50mJのトリスーCI、pH7.6。 0.1eMのBD7A、0.2%のツイーン20站よび 0.5aMの DTTにより平谷化した5aiのペッド体句のヘパリンセファローズCL68(Pherencia-LKBから収入した) カラムに立用した。このカラムおよびすべての引き続くカラムをしペッド体収/向で収附した。江用した DNAポリメラーゼ活性のすべてはこのカラムにより保持された。このカラムを17aiの同一超音波で洗がして凸粒に対してA・・・)そして60aiの同一超音波中80~ 500aMの KCIの自動勾配で辞出した。

0.21~0.315Mの KCIでお出する分間 (0.53a1) をSDS-PAGEにより分析した。0.25~0.275Mの KCIでお出するピーク分間を到々に込めた。防蚊の分団を扱に他の分団と一切にするために保持した。ピーク分目 (アフィゲルー負責) のブールを KCIを含まないアフィゲルーブルー紅臼被で結束して、そのイオン牧政を0.15Mの KCIには少した。

アフィゲル「食物の分配は 3,4mgのタンパク質を含有しそして、25miのトリスーC1, pH7.5. 0.1MのEDTA, 0.2%のツイーン20. 0.5mlの DTTおよび0.15Mの RC1の中で平低化した 4.3mlのアフィゲルーブルーカラム (BioRadから聊入した) に泊用した。泊用した Toa DNAポリメラーゼのすべては保浄された。このカラムを15mlの同一観音技で応応し、そして66mlの同一概音技中0.15~ 0.7MのKC1の前句句配で始出した。

0.35~0.55Mの KCIで溶出する分函 (0.58ai) をSDS-PAGEにより 分析し、そして>80%の位配であるように思われた。ポリメラーゼ のピーク分函は郵位得異的エンドヌクレアーゼで汚失されていなか った (65でにおいて 2 単位の『maポリメラーゼと 600mgのプラスミ

Mのリン粒カリウムで毎出する分詞(0.8ml) をSDS-PAGEにより分析した。アフィゲルカラム 1の分回 くこれはSDS-PAGEにより的10~20 %の枕配であると思われた) と比較して、これらの分質は的 5 倍終 庇が低かった。 0.105~ 0.255Mのリン取カリウムで溶出する DNAポリメラーゼのビーク分型を一却にし、アミコンYB30取上で 3 倍に ほぼし、モしてアフィゲルーブルー却口放中で超折的沿した。

3つのすべてのアフィゲルーブルーのプールはなお高いレベルの 門熟非特員的ヌクレアーゼを含有した。70℃において 1.5単位の DNAポリメラーゼと共にインキュベーションすることにより、一本 組M13の DNA約型およびプラスミドの多箇片の間取消化物の両名は 強の囲以内に分原した。インーシチュ結性ゲルを最弱し、そして DNAポリメラーゼの分割がタンパク質分原的分原を受けなかったこ とを示した。

第2アフィゲルーブルーカラムからの2つのプールを一路にし、 そしてホスホセルロースカラム包で取の中に選折した。選折した分 図 (Pil | 食育) を3clのホスホセルロースカラム (25cliのトリス ドPLSGI(ccc-DNA) も使用して1 または 2 9 回インキュペーションした役、低分子口の句定の DNAGIFの不存在により示された)。0.8~ 0.5Mで移出するポリメラーゼのピークをブールし、そしてアミコンYH3のほ上でめ20倍に口感した。次いでこの分配を 2.5× 貯良観征波 (50出のトリスーCi. PHT.5 . 250出の RCi. 0.25回場のBDTA. 2.5回出の DTTおよび 0.5%のツイーン20 [Pierce, Surfact-Agps])中で設置に対し、そして4でにおいて貯度した。

京1 およびは3のフェニルセファローズのカラムからの原設部出 被を、第1へパリンセファローズカラムからの資配分配と一句にし た。このブール(HSIIQ存)は的 200mgのタンパク資を含有し、そ して KCIを含まないへパリンセファローズ駆貸該で80mio KCIにも のイオン独立を飼飾した。HSII負荷を1601のベッド体収のヘパリン セファローズカラム(80mio KCI、50miのトリスーCI、pH7.5、0.1 miのEDTA、0.2%のツイーン20および 0.5mio DTで中で平分化し たもの)に辺用した。松出可能な活性は役役分質の中に現れなかっ。 た。

このカラムを80mlの同一組合液で洗浄し、そして 200mlの同一級 口波中80~ 750mlの RCl勾配で溶出した。 0.225~ 0.335Mの RCl で溶出する分質 (2 ml) を一分にし、そしてアミコンYH30駅上で約 6 倍に包約し、そしてヒドロケンアパタイト銀行液の中に設新した。 この分目 (HAQ存) は 9.3mgのタンパク資を含有し、そして4 olの ペッド体質のヒドロキンアパタイト (高い分配館の HPT, Caldiochem から阿入した) カラム (10mHのリン配カリクム配合液、pHT,5。0.5 mHの DTT, 0.1mHのBDTAおよび 0.2%のツイーン20の中で平位化し たもの) トに色度した。

このカラムを12mlの同一観音技で読やし、そして60mlの10~ 500m以りン設カリウム(pH7.5) の選款勾配で辞出した。 0.105~ 0.230

- CI、pH7.5、50mHの KCI、0.1mHのEDTA、0.2%のツイーン20および 0.5mHの DTTで一枚洗浄したもの)上に負荷した。この洗浄はむにホスホセルロース資程のPHの平符化のために不十分であったことが呼引された。不添合なことには、これは試剤がカラム上に負荷された扱に見出された。 む用した活性のすべてはカラムに結合した。このカラムをBollの負荷製質液で洗浄し、そして45mlの50~700mHの RCIの回線勾配で辞出した。0.46~ 0.575mHの RCIで溶出する DNAポリノラーゼのピーク分容 (0.58ml) をSDS-PAGEにより分析し

| 汚数タンパク質の分離はピークを忍して鼠ぼされた:的 45kbaの | 汚数パンドは0.53Mで溶出する:的 85kbaの | 汚数パンドは0.54Mの | KC1における溶出ピークを育する。したがって、このカラムを反放した (ポリメラーゼの溶出のプロフィルを写取して、多少高いイオン登取で負荷する)。 京 I ホスホセルロースのカラムから 0.475~0.56Mの | KC1で溶出するピーク分配を貸 I アフィゲルカラムからのブールと一端にした。一端にした分置 (P11 11負荷) は今や、紅葉されたポリメラーゼのすべて (的 7.5×10\*)を含有した。

分町PII II負荷をホスホセルロース創行敵でお択して、イオン独配を 0.5Mの KCIに回節した。PII II負荷を8回10ベッド体句のホスホセルロースカラム(この均合、25回のトリスーCI、PH7.5。200回の KCI、0.1回のEDTA。0.2%のツイーン20および 0.5回のBDTAの正しい関およびイオン強配に平貸化された)上に負荷した。このカラムを27回回一一一型行政で統分し、そして 140回の 0.2~ 0.8Mの KCIの直口句配で始出することを立図した。しかしながら、0.8Mの KCIの直口句配で始出することを立図した。しかしながら、0.8Mの KCIの上限超行液の代わりに、超行液は52回の BCIの直収を存し、これは取の域少勾配を生じた。次いでこのカラムを32回の 0.2Mの KCI-ホスホセルロース包行液により口び平分化し、そして140

p100.2 ~ 0.0Mの KCIの口草勾配を育び泊用した。

この分図を50mlの KCIを含むホスホセルロースはGi液により平存化した5mlのベッド体気のホスホセルロースのカラム上に負荷した。公用した高性のすべてはこのカラムにより保持された。このカラムを15mlの同一型Gi液で洗染し、そして50mlの同一型Gi液中の50~500mlの KCiの直紅勾配で発出した。0.16~0.33Mの KCIで溶出する分置(0.87ml)をSDS-PAGBおよびインーシチュ活性ゲルにより分析した。

( 関数色パターンに基づいて、2つのブールを作った。 0.215~0.31 Mの ICIで移出するビーク分替を、発行する分替および数の分替から関々に保持し、これらを一角にして関分はブールにした。 両輩のブールをセントリコン(centricon) 36以上で口給し、そして 2.5× 庁茂慰奇液 (50mHのトリスーCI、pH7.5。 250mHの ICI. 2.5mMの BOTA、 2.5mMの DITおよび 0.2%のツイーン20」Pierce、Surfact-Amps])中で最新超過し、引き疎いて 1.5件収の80%のグリセロールと囚合した。

め 3.1×10° 以位がピーク分替において回収され、例ブールは连加の 1×10° 以位の活性をもたらす。常盛された DNAポリメラーゼは、インーシチュ活性ゲルの中の不変化の8日パターンにより延明

されるように、分別しなかった。叙述された DNAポリメラーゼのゲルは気味口により設定された分子丘ははは 97kDaである。 Too DNAポリメラーゼは、 Toq DNAポリメラーゼのアミノ口風亞588-587 (DGTP1) および718-792 (DGTP3) に報言する、エピトープ製具的抗体により限員される。

#### 致短例 2

### Tos DNAポリメラーゼ1店住をコードする DNAの母口

合成オリゴデオキシリボヌクレオチド DG184~ DG187は、協安定性 DNAポリメラーゼの口型結合ドメイン(最も3・一口の14アクレオチド)におけるモチーフのしつに対する「宵方」プライマーと設示される、4つの具なる16倍の口点の(各々)22マーのプールである。このモチーフはアミノ登配列 Gly-Tyr-Yal-Glu-Thrであり、モレてサームス・アクアチクス(『. aquaticus)(Taq) DNAポリメラーゼのアミノロ 718-722に、およびサームス・サーモフィルス(T. theraophilus)(Tth) DHAポリメラーゼのアミノロ 720-724に同一に対応する。このモチーフはすべてのサームス(Therous)和におけるDNAポリメラーゼ型伝子の中に見いだされる。一緒にしたプライマーのブールは64倍の凹近性であり、モレてブライマーはそれらの5・木灯において Bg111度口部位をコードする。

 **前方プライマー DC184~ DG187を下に示す:** 

DG184 E风记台: 2 S' CGAGATCTGGNTAYGTUGAAAC DG185 E风记号: 3 S' CGAGATCTGGNTAYGTUGAGAC DG186 E风记号: 4 S' CGAGATCTGGNTAYGTSGAAAC

DG187 世界哲学: 5 5' CGAGATCTGCNTAYCTSGAGAC

これらの館のブライマーにおいて:Aはアデニンであり:Cは少 チリンであり;Gはグアニリンであり:Tはチミンであり:YはC +T (pYrimidine) であり;SはG+C (Strong相互作用:3H-

統合)であり;WはA+T(Ueek相互作用:2 H - 結合)であり; そしてNはA+C+G+T(&Ny) である。

合成オリゴデオキンリポヌクレオテド DG160~ DG163は、 勝安定 性 DNAポリメラーゼの博品語音ドメイン (及も3' 一切の14タクレ オチド) におけるモチーフの1つに対する「逆」ブライマーと表示 される、4つの異なる 8 節の遺丘の (各々) 20マーのブールである。 これらのブライマーは相和的 (+) M DNA配列に過四され、そして モチーフ Gin-Val-His-Asp-Gluをコードし、そして Taq DNAポリメ ラーゼのアミノ鼠 782-786および Tih DNAポリメラーゼのアミノ鼠 784-788に同一に対応する。このモテーフはすべてのサームス (<u>Therous</u>) 句における DNAポリメラーゼ最長子中に見いだされる。 一口にしたプライマーのブールは32倍の母瓜後であり、そしてブラ

イマーはそれらの5′ 末呂において BcoRI図杁邱位をコードする。

迎プライマー DG180~ DG163を下に示す:

DG160 区界哲号: 6 5' CCGAATTCRTCRTGWACCTG

DG161 配列谷号: 7 5' CGGAATICETCRTGWACTTG

DG162 四州谷号: 8 5' CGGAATTCETCETGSACCTG

PC168 企列容号: 9 5' CGGAATTCRTCRTGSACTTG

これらの犯プライマーにおいて、A, C, G, T. Sおよび<math>Wは上に定犯した<math>ឃりであり、そしてRはG+A(puRine)である。

Tom DNAポリメラーゼ近伝子の的 230bpの厨片モ灯感するために、 MgCl.を使用しないで80μlの中に次の成分を含有する PCR知復管 を可以した: (1) 5 ngの役性した Tomをゲノム DNA: (2) 50ピコ モル(合計) の一窓にした前方プライマーのほ DC184-DG167: (3) 50ピコモル(合計) の一窓にした逆プライマーの頃 DC180-DG183; (4) 2 口使の Tag DNAポリメラーゼ: (5) 50μM (最終) の各 dNTP: (8) 0.05%のラウレス(Loureth) -12:および(7) 録学 的 PCR紅辺液、塩化マグネシウムを含まない。

は斜を-70ででフラッシュ 口的し、そして-20でにおいて好点した。 口話した試料を20 μ I の10miの ligCli (Q 路口 Z 2mi) で 口状にし、 直ちに50mlの 口面をオーパーレイし、そしてパーキン・エルマー・セツス・サイクラー(Perkin Biner Cetus Cycler) で次のファイルに従いサイクリングした: (1) 98でへの及用-50秒の保力: (2) 50でへの反対-10秒の保力: (3) 4分かけて75でへの気がきよび(4) 98でへの上昇。このファイルを合計30サイクル反征した。均信生成物の I / 5 (20 μ) を 3 米のヌシーブ(Nusieve) / 1 米のシーケム(Seaken) アガロース記合ゲル上で管理し、そしてほぼ 230bpの 所片を溶出し、 口口し、モして Bgill および Bcoll で前代した。

合成オリゴデオキシリボダクレオチド DG154なよび DG155は、高 安定性 DNAポリメラーゼのプライマー: 四辺結合ドメイン (最も3 \* 一口の11ヌクレオチド) におけるモチーフの1つに対する「前方」 プライマーと豆永される2つの口なる32倍の約12の(4~)19マー のブールである。このモチーフはテトラペプチドのD区内7br-Alo-Thr-Glyであり、そして Taq DNAポリメラーゼのアミノロ 569-572 および Tth DNAポリメラーゼのアミノロ 571-574に同一に対応する。 このモチーフはすべてのサームス(Therous) 口における DNAポリメ ラーゼ立伝子の中に見いだされる。一般にしたプライマーのブール は64倍の均11年であり、そしてプライマーはそれらの5 \* 東口にお いて Bg111度点体位をコードする。

前のプライマー DG154および DG155を下に示す:

DG164 区列语号:10 CGAGATCTACNGCNACTGG

DG155 企列谷号:11 CGAGATCTACNGCNACSGG

これらの政方プライマーにおいて、A. C. G. T. S. Wおよ

\* ぴnは上に足尽した沿りである。

Tan DNAポリメラーゼ五伝子のほぼ的 667bpの所片を知信するために、 HgCl。を使用しないで80μlの中に次の成分を含有す PCR 均信官を可望した: (1) 5 agの変性した Tanゲノム DNA: (2) 50ピコモル(合計)の一路にした両方プライマーの理 DG154-DG155: (3) 50ピコモル(合計)の一路にした迎プライマーの理 DG160-DG[63: (4) 2 単位の Tan DNAポリメラーゼ: (5) 50μM (最終)の各dHTP: (6) 0.05%のラウレス(Laureth) - 12: および (7) 回島の PCR回び被、塩化マグネシウムを含まない。

均匀生成物の 1/5 ( $20\mu$ ) を 1.5% のアガロースゲル上で 叙録 し、そしてほぼ 670kpのぼ片を辞出し、口貸し、そして  $B_{5}$  II II および E corr I rectangler I rectangler

これらの均額反応は、 667bpの妨片、および 667bpの防片の下位 ស計である 280bpの断片を生じた。これらの断片は、以下の質粒例 に配成するように、 Taa DNAポリメラーゼ 1 退伝子のための完全な コード配列を役ると心有用であることが証明された。

(および3′末始)はほぼ 4.2kbのXaal所片上に位記する。全体の Tma DNAポリメラーゼ立伝子を含有する2つのXmal所片を、設立す るように、プラスミド pBSI3+ (また、pBSH13+呼ぶ)の中にクロ

的40μgの tmaゲノム DNAをXmaiで完全に前化した。Xmai泊化物 を収気済出によりサイズ分函した。ァー\*\*Pー ATPーキナーゼ処理 した DG224および DG225プローブを使用する、各分質の小部分のス ロットプロット分析は、 4.2kbの 3′ - ज片(DG224とハイブリダイ ゼーションする) および 2.6kbの5′-G片(DG225とハイブリダイ ゼーションする)を含有する分質を同定した。分型をエタノールは 環により回憶し、次いでXmal消化した pBS13+ (Strotagene) と基 迫した。アンピシリン耐性の形質伝染体をニトロセルロースのフィ ルター上で忍故し、そしてフィルターを迎貨ならばすー\*\*P- ATP - キナーゼ処忍した DG224なよび DG225のプロープでプローピング した。プラスミド DNAをプロープとハイブリダイゼーションしたコ ロニーから草思した。斜似分析を真抗して、断片が期待したもので あることも的姪し、そして pBSIS+ベクターに関する所片の向きを 決定した。クローニングした妖片の DNA配列の分析を、「ユニパー サル」および「逆」配列決定プライマー(これらはベクター中で、 **以限部位のポリリンカー領域の外側でプライミングする)を収用し** て安約した。さらに、5′ークローンについて、 DG154-L55/DG160 -168の 867bpのクローンの DNA宏列の決定に役用したプライマーを 用いた。予幻的 DNA尼河の分析により、 Toa DNAポリメラーゼ違伝 子を含有する所望の DNA断片がクローニングされたことが応征され t.

予付的 DNAIC対から、時片のより内部のは気の DNAIC対を得るように、それ以上の区対決定プライマーを設計した。ならに、 DNAIC

#### 食物兒3

サーモタガ・マリチマ(Therootaga paritima)(Tas) DNAポリメラーゼー章を子のクローニング

この真ね何は、サーモタガ・マリチマ(<u>Thermotaga paritima</u>)の Toma DNAポリメラーゼ「真伝子(Toma Poll)をクローニングする 破略および方法を配成する。

プライマー DG164-167および DG160-163(230bp) および DG154.
155および DG160-163(667bp) により発生した PCB生成物の DNA配列は、Xmal 対限部位の起凸区列6 'CCCGGGを含有する。オリゴタクレオチドを、Xmal 部位の上茂および下放の区列にハイブリダイゼーションするように設計した。 DG224は21マーであり、Xmal 部位に対して58-79bpだけ 3 '一束補の PCR生成物に対して相同性である。 DG225は22マーであり、Xmal 部位より21bp上記(5 ')までの PCR生成物に対して相同性である。 DG224および BG225の区列を下に示す (KはGまたはTである)。

DG224 区列设号:12 5'ACACCAGCKGATATAATAAAG
DG225 区列设号:13 5'GCCATGAGCTGTGGTATGTCTC

DG224および DG225を、ほばB ビオチンーdUJP 究話をオリゴヌクレオチドの 3 \* 末垢に付加するように設計した反応において、ビオチンーdUTP およびトランスフェラーゼでディリングすることによって配口した。これらの口血したオリゴヌクレオチドをゲノムの 『CB DNAの例及消化のサザンブロット分析においてブローブとして促用した。サザン分析の格以、および究施例 2 に包貸するように生産した、PCR生成份の DNA区列に基づいて、予切的斜段地図を作成した。

列の分析を促立するために、2つのXmal I I I につかの欠失を作った。 2.6kbの 5' 一所片の両者の向きについて、 EcoRi, Saci、およびXbalの前化物の各々を欠失し、そして分子内の結合に呼立な条件下に越合し、こうしてベクター EcoRi, Saci、およびXbal 部位とTaa Xmal I II 片の対応する部位との間の DNAを欠失した。このような内部の欠失は、「ユニバーサル」または「逆の」区列決定プライマーを使用する容易な DNA区列の分析を可能とする。

国線に、ベクターの BacHI部位を、そのクローン中のToa Pollの内部のXmal部位からほぼ 850bpの Balli部位と恐合して、 4.2bbの 3′ ー 所片の欠失を作った(BanHiなよび Balliは互いに容易に協合する同一のGATC独名末婚を有する)。この欠失はToa Poll辺伝子の 3′ 京想の DNA配列の分析を可能とする。

の原即位分析において、 2.8kgの 5' 一所片および 4.2kbの 3' 一所片の両空はNcol, HdelおよびAsel刻限部位を欠如することが明らかにされる。 Paa Pall 立伝子の ATG開始およびコード配列を知ると、 DHA配列を ATG開始部位において変更して、オリゴヌクレオチドの即位得到的突然登却によりNcol, HdelおよびAsel刻展郷値を含めるようなオリゴヌクレオチドを殴針することができる。 きらに、PBSH + ベクターのプロモーターとTaa Pall 立伝子の開始部位との門の区列の欠失が、 ATG開始部位におけるNdelまたはAsel 配料部位との門の欠失が、 ATG開始部位におけるNdelまたはAsel 配料部の包含と同時になされるように、交然変員のオリゴヌクレオチドを設計することができる。

ベクターの中の lacプロモーターとTon Poll放伝子の関始部位との間の配列の欠失はまた、欠失された関数におけるXonl図収部位を排除し、こうしてこの分野においてむ辺の技符を使用する発乳プラスミド中への金体コード配列のアセンブリングを収割にする(例えば、同時収益出回算 455,967時、1989年12月22日弘出、その関係を

ここに引用によって与える、の中の pDG174-pBG181についての合成 のプロトコルを登録のこと)。

#### BEG 4

#### Ton DNAポリメラーゼを足用する PCR

反応はパーキンーエルマー・セツス・インスツルメンツ(Perkin-Blaer Cetus instruments)の DNAサーマルサイクラー (Thermal Cyclor) で真的する。20~30サイクルの96でで15秒:50でで30秒、および75でで30秒を交施する。20サイクルにおいて、均邻生成物(160bpの大きさ)が臭化エチジウム染色したゲル上にかずかに見ることができ、そして30ナイクルにおいて、生成物は具化エチジウム染色したゲル上で容易に見ることができる(37外越下)。

より少ない草位の Tas DNAポリメラーゼ使用する場合(すなわち、 $0.81草位/50 \mu$ 1の反応)、 PCRはより少ない非常风的生成物を生ずるであろう。さらに、非イオン性秩用、例えば、ラウレスー12を反応配合物に的  $0.5\% \sim 1\%$ の最終記録に添加すると、 PCR生成物の収量を改良することができる。

プライマーDC73およびDC74を下に示す:

大口目(E. coli) 中のIma Pollの低いレベルの発式およびIma Poliによる大四頁( $\underline{e}$ 、 $\underline{coli}$ )ポリメラーゼ党具体の可能な相切性 (ここで高いレベルの発現は細胞を設すことがあるが、低いレベル は放掛または幻完することができる) を研究する目的で、Toa Poli 近伝子を pBSIS+クローニングペクターの中でアセンブリングした。 PToa 8 : put # 1 からの的 300bpのXnai-EcoRV所片を、アガロース ゲルの江気旅路および具化エチジウムの換色数、約 300bpの断片を 合守するアガロースゲルのスライスを切除しそしてコスター(Costar) スピネックスのフィルターユニット中で心持することによって、以 口および狩扱した。以解すると、このユニットをマイクロフージ (picrofuge) で回伝し、そして DNA所片を含有する液体を負めた。 エタノール比項位、所片を2つの5′ベクター、 pTca5′ Nde83な よび pToa5' Hco[]9の各々と辺熱し、これらの各々をAsp7[]で現化 し、クレノーおよびすべてのdNTPでは収し(反応条件は次の避りで ある: 56mHのトリスーCl. pH8.0 , 56mHのNaCl, 6 mHの HgCl , 6 elio DTT. 5μMのdNTPおよびII草位のクレノー、37℃、15分:次 いで75でにおいて10分回不活性化する)、次いでZma(でさらに放化

#### 20日5

#### Tea DNAポリメラーゼのほねえベクター

# A. Toa PoliDモ子の5、および8、女口の庶以附於

ベクター pBS: Tma7-1 (ATCC No. 68471、位で改名pTma01) 中の 『ma政伝子の5′ 交組を、オリゴヌクレオチド DG240および BG244 ですりゴヌクレオチドの部位特呉的立呉により変兵財兇した。プラ スミド pBS: Toa7-1は、ベクター pBS+の中にクローニングされた . 2.6kbの5′ Xoal断片を含んで成る。図名の収込別発から生する以 具体は、 pBS+ベクター中の8-ガラクトンダーゼの ATGとTma Poli の ATGとの何に欠交を有するので、『maコード配列はペクター lac プロモーター、オペレーターおよびリポソーム協合邱位(RBS) を料 用する発現のために配置された。資客の俎の変具体はまた、Too Poll のための印2および印6のコドン中に皮又を有して、コードされた タンパグ質のアミノ口区列を変化させないで、大型目(E. coll) のコドンの餃用といっそう辺合性となった。さらに、 DG240はHdal 対限創位をコード欧河の ATG附均部に記貸し (5′CATATG) 、モ して DG244はNcoi舒展部位をコード配列の ATC期始部に配口させた (5 ' CCATGG)。 DG240宏贝の保和コロニーを [7 \*\*P] 同口した オリゴヌクレオチド BG241でスクリーニングし、そして BG244立口 の似杭コロニーを【ァ\*\*P】 匂口したオリゴヌクレオチド BG245で スクリーニングした。プラスミド DNAを沿当なプロープとハイプリ ダイゼーションしたコロニーから以回し、そして皮具は関限分析お よび DNA配列の分析により簡証された。 DG240の交員体をpTma 5 ' Ndesのと今名し、そして欲にpToaO7と改名された)。

した。

足的は2工程で実施した。Inai船打水灯を足結するために条件は次の湿りであった:20μg/mlの合計の DNA, 20cMのトリスーCl. pH7.4、50cMのNaCl, 10cMの [gCls, 40μmの ATP、および0.2Reiss 単位の T4DNAリガーゼ/20μ1の反応、0℃、一夜。Asp718間化しモしてクレノー貸位した平滑水増を BcoRV前化した平滑水増と連結するために、第1の辺結歯を、同一の储合超資液の中で4~5倍に分取しそして15℃においてインキュペーションした。但し、1cMの ATPおよび 10間にiss只位の T4DNAリガーゼを20μ1の反応について使用した。辺崎筍を DG101倍主細胞に形質伝染した。 微初を辺当な 対限部位についてスクリーニングし、そしてクローニングが位付近の DNAIC列を管理した。所包のプラスミドをpTcno8(ATGにおいてNdei部位) およびpTcma09(ATGの位においてNcoi部位) と扱示した。

## C. P. 強項ベクター中の全長立伝子のアセンブリング

λ P、プロモーターのコントロール下に金量のToa Pollをアセン プリングしかつ発収するために使用したP、プロモーターの発収ペ クターを下変に配位する。

<u> </u>	ATCES EX	RBS.	<u> </u>	オタドニック PDG180またに PDG181中に クローニング	Asp/Tot
pDG174	Ndel	17		DC108/DC107	Anp
pDG178	Nde I	N	-	BG110/BG111	Anp
pDG182	<u>Nco</u> l	37	+	FL42/FL43	Amp
pDG184	Nco i	N	+	PL44/FL45	Anp
pDG185	Neol	N	+	PL44/FL45	Tef

⇒ PBS-ファージ17の遺伝子10またはラムダ型伝子Nのリボソーム協会部位。

\*\* Aus [ ]部位をCsp45]で現化して密むし、クレノーで密立し、 をして密収された充均を引きしたもの。

窓に配位されているプライマーおよびオリゴヌクレオチドを下に 示す。

DG240 配列证号:10 5'CCATCAAAAAGAAATAGTCTAGCCATATGT GTTTCCTGTGTGAAATIG

DG241 配列容号:17 5' AAACACATATGGCTAGAC

DC244 区列容号: 18 5' CCATCAAAAAGAAAATGCTCTAGCCATGGTT GTTTCCTGTGTGAAATTG

DG245 配列谷号:19 5' AAACAACCATGGCTAGAC

DG238 配列设备: 20 5' GCAAAACATGGTCGTGATATCGGATCCGGA GGTGTTATCTGTGG

DG239 配列各号:21 5' CCGATATCACGACCATG

DC106 卫邦谷号: 22 5' CCGGAAGAAGGAGATATACATATGAGCT

DG107 四列谷号:23 5'CATATGTATATCTCCTICIT

DGI10 配列容号: 24 5' CCGGAGGAGAAAACATATGAGCT

DG111 应列谷号:25 5' CATATGTTTTCTCCT

PL42 超对符号: 26 5' CCGGAAGAAGGAGAAAATACCATGGGCCCG GTAC

PL4S 配列设号: 27 5' CGGGCCCATGGTATTTTCTCCTTCTT

PL44 配列谷号: 28 5' CCGGAGGAGAAAATCCATGGGCCCGGTAC

PL45 区界容号: 29 5' CGGGCCCATGGATTITCTCCT

8 つの所片の悠合を使用して、ベクター中でIna Poli立伝子をアセンブリングした。ベクターをSpalおよびHdel (pDG174, pDG178) またはNcoi (pDG182, pDG184, pDG185) で預化する。Tpa Poli立伝子の5、末結はNdeiおよびXpalで前化した pTma5、Nde83 からのものであるか、あるいはNcoiおよびXmaiで預化した pTma5、Ncop9からのものである。立伝子の3、東切はXpaiおよび BcoRYで消化した pTma3、putipからのものでありそして的300bpの所片を確認したように間付した。

表に示すプラスミドpDGI82および上のスキームを使用して、発現ベクターpTmal3を印成した。プラスミドpDGI84および上のスキームを使用して、ペクターpTmal2-1および pTmal2-3を印成した。プラスミドpTmal2-3はpTmal2-1と具なり、pTmal2-3は同一の最新/形質に扱のプロトコルの間に生成した pctmal2-1の2 ①体である。プラスミドpDGI85および上のスケームを使用して、発現ベクターpTMal1を和成した。

ベクターはポリメラーゼ金コード区内を含有することができるが、この何景の短付された形図を独占的にあるいは全長のプラスミドとの組み合わせで発現することができる。 Ton DNAポリメラーゼのこれらの規値された形図は、5' - ATG以外のコード取列中のメチオニン(ATG) コドンの1つにおいて起こる頃沢頃始から生する。モノマーのpTual2-1のプラスミドは、加戸駅平すると、天然 Taa DNAポ

「メラーゼのアミノ腔 1-139を欠如する生物学的に居住な爲安定性 DMAポリメラーゼを主として生成する。的 86kDaのタンパク質は、 Toaコード配列の位配 140におけるメチオニンのコドンにおける関 沢開始の結びであり、そしてHC+140と呼ばれる。

ガ当な気件 (38℃ではなく、84℃または36℃における加島研究)
下の口引フラスコの研究において、マルチマーのFloat2-3の免現ベクターは、存立なレベルの「金瓜の」 Toa DNAポリメラーゼ (SDS-PAGBによりほぼ 97kDa) およびより少量のHeti40における国民関始から生ずる短回された (ほぼ 86kDa) の形局を生じた。金瓜の Toa DNAポリメラーゼのアミノ設配列決定は、アミノ素鉛のメチオニンが除去され、そして第2位配の AlsがNー家組に存在することを示した。

型領え Tea DNAポリメラーゼを、プラスミドpTmal2-3を含有する 大四回 (g. coli) 可能 DG116から解棄した。10リナルの発解用 司母フラスコは、トリプトン(20g/1)、解母エキス(10g/1)、NACI(10g/1)、アンピシリン(100g/1) およびチアミン(10g/1)を含むした。包母フラスコに真天プレート(双格グリセロール培資物を使用することもでなる)からのコロニーを検和した。 司母フラスコを30℃において 0.5~ 2.0交早店庭(A...)に知道をせた。発尿の初の中に投獄した配母給到他の体気を削算して、細菌の可成が 0.50gの使設点は/リットルであるようにする。12.5リットルの均前培地は、60㎡の間,PO.. 16㎡のNAMI,RPO.. 10㎡のクエン配および10㎡の HgSO.を含有した。次の貸回の成分を透加した:2g/1のケルコース、10g/1のチアミン、2.5g/1のカザミノ取、100g/1のアンピシリン、および100g/1のメテシリン。必須に応じて、均利剤としてプロピレングリコールのほ如により、到和を同切した。空気の流れを2リットル/分に紅吟した。更原句 に対途したように接知し、そして特別物を30でにおいて 4.5時間0.7の個階密収 (A...)に成長させた。均知選収を35でにシフトして、 組設え Toa DNAポリメラーゼの合成を射辺した。選収のシフトは pToa12-3プラスミドのコピーの破を均加し、そして同時に収主の中の欠陥のあるプロファージのリソゲンによりコードされる囚収受受 性にリブレッサーの不居性化により、位妨された Toa DNAポリメラーゼ迎伝子のラムダP。プロモーターがコントロールする保等を仰 対際数する。細胞を21時間の囲4の光学密収 (A...)に均対させ、 そして遠心により収収した。生ずる関数のペーストを-70℃で貯食 した。

超ねえ Tas DNAポリメラーゼを下の突ね倒るにおけるように筒梁 した。初単に逸べると、細胞を1体口の18般行放(50cMのトリスー CI. pH7.5およびIOoHのEDTAおよびIoHの DTT) の中で以降し、そ してプロテアーゼ阻む剤を活加する(PHSPを 2.4mlに、ロイペプチ ンモール8/olに、そしてTLCKも 0.2mHに)。細胞をアミコ(Anico) フレンチ圧力セル中で 20.000psiにおいて辞得し、そして遵立放弘 忍して粘度を低下させた。図立放処型物をTE包行放およびプロテア ーゼ阻容剤を 5.5×直縁登録の団風丸 (分替1) に役択し、 0.3M の配位アンモニウムに回旋し、そして負益に75℃にし、そして75℃ に15分回収券した。局処程した上放み放せりでに急急に給却し、そ して大暦目(E. coli) 知恵の尽および反性されたタンパク質を 20,000×gの30分間の迅心极に改去した。 Tna DNAポリメラーゼ (分四川)を含むする上限み液を取って似く。移取の>95%を沈厚 させるために必びながりミン(Polyain) Pのレベルを駄筒注頭によ り焼きする(私食 0.6~1.86 東ノマの原料)。 応知作のポリミン (Polypin) PをOでにおいて30分間負的に収録しながらゆっくり紙 知し、そしてこの邸心液を20,000×gで80分町辺心して、辻口した

如蚊を鳥去する。 Toa DNAポリメラーゼを含むする上記み収(分屋 III)を取ってほく。

分百 111を50m1のトサスーC1. pH7.5 . 0.8Mの日間アンモニウ ム、logio EDTAおよび Laio DTTの中で平穏化したフェニルセファ ローズのオラムに凸角する。カラムを2~4体口の同一口音放で洗 ☆し (益位に対してA...)、次いで1~2カラム体収の LOCallのKCL を含有するTB製石波で応応して大部分の汚染する B. coliタンパク 質を除去する。次いで You BNAポリメラーゼをカラムから50cliのト リス-Cl. pH7.5 . 2 Mの尿欢、20%(W/V)のエテレングリコ ール、10mHのBDTAおよび」mHの DTTを含有するᡚ研設で辞出し、そ して DNAポリメラーゼ活性を含有する意図をプールする(分図(V)。 組収え Toa DNAポリメラーゼの最低の役団を、ヘパリンセファロ ーズのクロマトグラフィー(天然またはUBT284組役え DNAポリメラ ーゼについて)、アニオン交換クロマトグラフィー、またはアフィ ゲルブルーのクロマトグラフィーを位用して意成する。 然及え Tost BMAポリメラーゼを 2.5×貯在紅行位の中に設折的為し、 1.5体粒 の行前の80%(マノマ)のグリセロールと一路にし、そして~20℃ において貯食する。

#### 赛拉哥 6

#### 切蔵 TmaポリメラーゼHBT284の発現

上に足成したように、完全な Tasa 辺伝子のコード配列を含有する 発現プラスミドは、は始コドンにおける国界の関始から生ずる全長 のポリメラーゼ、あるいは位配 140におけるメチオニンのコドンに 存在する国界関始部から生ずる短符されたポリメラーゼを現取した。 関限関始部位として作用することができるほ3 メチオニンコドンは、 Tas 遺伝子のコード区列の位置 284に存在する。 天然 Tas DNAポリ メラーゼのアミノ節 1-283を欠如する DNAポリメラーゼを異現する

の3つのすべてのドメインにおけるアミノ敏配列のモチーフの保存性、アミノな口からエキソヌクレアーゼ活性のために必須の第1ドメインまでの距離、および発現されたタンパク質の長さ、に基づいて、 Tasポリメラーゼの短縮された形級 (MET284) は 3 ′ - 5 ′ エキソヌクレアーゼおよびブルーフーリーディング(proof-reading) 話性を育するが、5 ′ - 3 ′ エキソヌクレアーゼ活性を欠如する。しかしながら 3 ′ - 5 ′ エキソヌクレアーゼ活性についての初期の SDS活性のゲルアッセイおよび溶液アッセイは、ブラスミドpTca15を収容する大陰空(E. coli) 宿主畑崎により発現されたポリメラーゼのブルーフーリーディング活性の有況の現化を示唆した。

HET284Tma DNAポリメラーゼを、プラスミドpTam15を含有する大 **国団 (€. coll) 顔泉 DG118から和良した。10リットルの発興の**配 母フラスコは、トリプトン(20g/1)、β母エキス(10g/l)、 グルコース (10g/1)、アンピシリン (50gg/l) およびチアミ ン(10mg/1)を含有した。粒母フラスコに以天プレート(以絡グ リセロール格容钧を使用することができる)からのコロニーを絞取 した。 私母フラスコを30でにおいて 0.5~ 2.0充学密度 (A...)に 切別させた。楚政和中に推冠した紅母等意物の体収を計算して、知 図口配が 0.5cg依公氏八ノリットルであるようにする。10リットル の均以符段は、25mMのKH.PO., 10mHの NaNH.HPO., 4mHのクエン図 ナトリウム、 0.3mHの PeCl., 0.04mHの ZmCl., 0.03mHの CoCl., 0.03abo CuCl.および laBo #.80.夫会有した。次の貧弱の成分を 認加した: 4 pHの HrSQ., 20 g/lのグルコース、20mg/lのチア ミン、および50mg/lのアンピシリン。pHをHaOHで G.8に餌貸し、 そして発酵の岡 NH.OHの添加によりコントロールした。グルコース を NII.OHの添加と担み合わせて遺迹的に参加した。必以に応じて、 樽泡剤としてプロピレングリコールの活面により、兇剋を抑討した。

プラスミドを、 femのコード区列の対応する紅紋を欠失することに よって幻症した。

プラスミドPTOG12-1を BspHI (ヌクレオチド位口 848) および BindIII (ヌクレオチド位口2629) で向化した。1781bpの所片をア ガロースゲル向望により口口した。 DNAからアガロースを分口する ために、所望の所片を含すするゲルのスライスをコスター (Costar) スピンネックスフィルターユニットの中で-20℃において心熱した。 空口において口呼後、ユニットをマイクロフージ(microfege) の中で回復した。 DNAを含むするフィルターをスピード・パク(Spood Yac) 口口質口で記憶し、そして DNAをエタノールで注意させた。

はいた所分をNcolおよび MindIIIで液化したpTnal2-1の中にクローニングした。Ncolの原化物は BspHIによる点化物と同一の結認素質の配列を減すので、1781数哲対の所片はNcolおよび RindI[Iで液化することによってプラスミドpTnal2-1から切除した金具の所片と同一の結算素質を介する。以口した所片と液化したプラスミドとの符合は所片のスイットを生じ、そしてpTnul4と表示するプラスミドをつくるために促用した。

プラスミドPTGo15は同一の阜口した所片をPTGA13の中にクローニングすることによって印成した。PTGA14と同様に、PTGA15は天然
Tool DNAポリメラーゼのアミノロ 1-283を欠却するポリメラーゼの 現取を記むする:四尺は天成コード田内の位配 284のメチオニンの コドンにおいて開始する。

PToel4およびPToel5の両者の弱現プラスミドは、約 70kDaの分子 口の生物学的に話性な母安定性 DNAポリメラーゼを高いレベルで見 取した:プラスミドpToel5は T4DNAリガーゼより高いレベルでポリ メラーゼを発現した。大豊白(<u>E. coli</u>)Pollのクレノー時片との 類似性、例えば、3′-5′エキソヌクレアーゼ居性のために必須

おぼした飲みの心底を40×に以降した。

鬼解的に向途したように接紅し、そして特章物を30℃において0.5~1.0×10'4の個胎密度(15の光学密度(A...))に均型させた。 均匀温度を38℃にシフトして、BET284の Tea DNAポリメラーゼの合成を辞引した。温度のシフトはpTaa15のプラスミドのコピーの位を均加し、そして同時に哲主中の欠倍のあるプロファージのリソゲンによりコードされる温度必受性c[リプレッサーの不活性化により、ご為された Taa DNAポリメラーゼ立伝子のラムダP。プロモーターがコントロールする伝写を再図時险する。

「「「回を6時間の同37(A・・・・) にりださせ、そして近心により収記した。「「回函丸(的95g/1)を50mのトリスーC1. pH7.6、20㎡のEDTAおよび20%(マ/マ)のグリセロールを含有する可しい体句の起行版の中に再見記させた。この恩恐液を液体盈減の中にゆっくり的下して恩忌故を「ビース」または小さいペレットとして記聴した。 記憶した回路を「ビース」または小さいペレットとして記聴した。

200gの記訪したビーズ(100gの区頃登立の御風を含分する)に、100miの1×TE (50点のトリス-CI、 pH7.5, 100HのEDTA) を辞知し、そして DTTを 0.3miに、PHSPを 2.4miに、ロイベプチンを1μs/ciに、そしてTLCK (プロテアーゼ阻容別)を 0.2miに協加した。試料を氷上では浮し、そして低並のプレンダーの中で均一に再疑되した。 は料を氷上では浮し、そして低並のプレンダーの中で均一に再疑되した。 即回取得液を開風をアミンコ (Aninco) フレンチ圧力セルの中で 20.000psiにおいてお探した。 粘配を減少するために、形然した四級の以外を8.3分配を用サイクルおよび70%のアウトブットで4回選音頭処理した。 密音放起型物を1cmiの DTT, 2.4miのPUSP, 1μs/ciのロイベブテンおよび 0.2miのTLCK (分配1)を含有する1×TEで 5500iに即即した。 空間アンモニウムを 0.2Mには加した数、返回のリゼイトを即口する水の中で急遽に75でにし、

そして75での水に15分回むして大口回(E. coll) 店主のタンパク 質を控性および不活性化した。 最短取した故事を急立に 0 でにし、 そして水上で20分回インキュペーションした。 5 でにおいて20,000 × G で近心することによって比口したタンパク質および知路限を除 会し、そして上腔み故(分回[1] を取って証いた。

○処型した上記み故 (分回11) をポリエテレンイミン(PBI) で気 取して、 DNAおよび RNAの除去した。ポリミン(Polymin) P(34.98 D1の10% {W/v}, pH7.5)を急迎に収算しながら、 487mlの分質 11に0でにおいて抵加した。0でにおいて30分役、試料を20.000× Gで30分周退心した。上型み液(分口III)を、50mMのトリスーCL pH7.5。 0.3Mの疎放アンモニウム、10mMのEDTAおよび 1 mHの DTT の中で平符化した。 l00mlのフェニルセファローズのカラム(3.2× 12.5cm) に、80ml/時で辺用した。このカラムを約 200mlの同一点 な放で放身し (茲母に対してA...)、次いで 150mlの50mHのトリス -CI. 9H7.5. 1000Hの NCI. 10mHのEDTAおよび1mHの DTTで統御 した。次いでMET284の Tos DNAポリメラーゼをカラムから50mHのト リス−Cl. pH7.5. 2 Mの尿弦、20%(∀/v)のエチレングリコ ール、lookのEDTAおよびlokの DTTを含有する級資族で溶印し、モ して DNAポリメラーゼ居住を含有する分割をブールした(分回IV)。 分回VIを50mHのトリスーC1. pH7.5. 1 mHのBDTAおよび1 mHのDTT の中で50allの KCIにはしい辺江性に紅節した。この試料を、同一級 び紋の中で平符化した1501のヘパリンーセファローズのカラムに近 用 (9 al/) ゆで) した。このカラムを剣一姫召放で的14al/吟(3.5 カラム体制) で砕やし、そして同一組貨液中の 150slの0.05~ 0.5 Mの KC1で弟口した。 DHAポリメラーゼ活性は0.11~0.22Mの RCI の国で溶紋された。pTmal5でエンコードされたび筋 Tma DNAポリメ ラーゼを含有する分函をプールし、凸焓し、そして 2.5×貯蔵版码

において貯成し、そして 5 μ 1 を残留活性についての気卒の活性の アッセイにおいて75℃において10分間測定した。

Taq DNAポリメラーゼは97.5℃において約10分の半は期を有したが、天然 Tma DNAポリメラーゼは97.5℃において約21~22分間の半ば期を有した。以くべきことには、 Tma DNAポリメラーゼのMET284の形況は、 Taqまたは天然 Toa DNAポリメラーゼのいずれより有及に長い半銭期(50~55分)を有した。 HET284Tma DNAポリメラーゼの改良された荷島性は、 PCRにおける、とくにG+Cに合んだ飼的が時期間辺である場合に用途を見いだすであろう。なぜなら、似的および PCR生成物の配列の完全な変性に豆束される以単紀の退配は同窓の不活性化に引くからである。

50 μ 1 の10mMのトリスーC1、pH8.3 、3 のHの 由gC1。 20 μ MのをdNTP、 0.5 ngのパクテリオファージラムダの DNA、 0.5 μ Mのブライマー PCR01、4 旦位の HET284Tna DNAポリメラーゼおよび 0.5 nH のブライマー PCR02またはPL10を含有する PCR位を、1 分阿の96でのT(改性)および2分間の60でのT(アニーリングー仲長)を使用して25サイクルをサイクルした。ラムダ DNA即返、デオキンタクレオチドのストック溶液、並びにブライマー PCR01および PCR02は、PEC! Gone ABP® キットの一部分であった。ブライマーPL10は配列:(配列ひ号:45) 5′-GGCGTACCTTTGTCTCACGGGCAAC-3′を有し、モレてパクテリオファージラムダのタクレオチド 8108-8130に対して相知的である。

プライマー PCROIおよび PCRO2は、ラムダからの 500bpの生成物 を切留する。プライマー対 PCROIおよびPLIOはラムダからの 1kbの 生成物を均切する。それぞれのプライマーの思を使用して幻讶した 役、5 glのアリコートをアガロースゲルので気体的にかけ、そして 定の意図する生成物のパンドを真化エチジウムの染色で可観化

被(50mMのトリス-CI、 pH8.0、250mMの KCI、0.25mHの BDTA、2.5mHの BTTおよび 0.5%のツイーン20)に対して超近記念し、引き使いて 1.5体収の貸口の80%(セ/ャ)のグリセロールを込合し、そして-20℃において財産した。必要に応じて、ヘパリンセファローズ海出の DNAポリメラーゼまたはフェニルセファローズ海出の DNAポリメラーゼを超新するか、あるいは50mMのトリス-CI、pH7.5.1mMの DTT、1mMのBDTAおよび 0.2%のツイーン20の中で50mMのKCIに等しい利収性に対応し、そして同一の超位液の中で平位化したアフィゲルブルーカラムに近用(1mBのタンパク質/mlの塑射)することができる。このカラムを3~5カラム体位の同一起行液で込むし、そして10カラムは位の同一超行液中の KC1の勾配(0.05~ 0.8 M)でお出した。 DNAポリメラーゼ 耐性(0.25~ 0.4 Mの KC1の間で溶出する)を含有する分回をブールし、口はし、起訴的過し、そ

日々の DNAボリメラーゼの相対的时は性を比較した。87.5でにおいて、天路 DNA Toaポリメラーゼの半弦関は天然またはほねえ Taq DNA (すなわち、AopliTaq<sup>a</sup>) ポリメラーゼの半弦関の2 倍より大きい。宜くべきことには、 HET284Toa DNAポリメラーゼの97.5でにおける半絃関は天然 Toa DNAポリメラーゼの卓然関より3 倍扱い。10mHのトリスーC1。 pH8.3および 1.5mHのHgC1。(Taqまたは天紀 Toa DNAポリメラーゼについて) または3 mHのHgC1。(HBT284Toa DNAポリメラーゼについて)、50mHの KC1(Taq、天然 TasおよびHBT284 Toa DNAポリメラーゼについて) または KC1不含(HET284Toa DNAポリメラーゼ)、0.5μMの各プライマー PCR01および PCR02、1 ngのラムダロ型DNA、200μMの各付NTP(dCTPを除外する)、および4単位の各段度を含有する PCR官を87.5でにおいて大きい水浴中で0~60分届インキュペーションした。試料を基段的に扱き出し、0 で

して上のように好意した。

した。立宮なレベルの生成僧が両者のブライマーの祖で発生し、 HBT284Toa DNAポリメラーゼは意図する似的配列を首尾よく幻想したことを示す。

#### 安施例7

#### 切邸 toaポリメラーゼの発現

上に配位したように、完全な fina DMAポリメラーゼ最伝子のコード区列を含有するプラスミドで恐賀係負された布主畑砲は、短問された形的 (HET146) の finaポリメラーゼを以始または全長のポリメラーゼと一緒に発現する。改具を行って、発現されるポリメラーゼの形望をコントロールすることができる。ポリメラーゼのHET140の 他占的な発現を均数するために、 139までのアミノ廠に相当するコードロ域を発現ベクターから欠失した。このようなに欠免を印成するプロトコルは突続何6に区位されている印成に何刻する:短的された近日子面片を切り出し、次いで全長の面片が切除されているベクターの中に投入する。しかしながら、超時された面片は、口配詞にもから記述するよりむしろ PCE均質生成物としてわられる。この方法は有用な場合に近しい上版例限部位(または他の配列)の包込みを可能とする。

位① 140におけるメチオニンのコドンまでの似然を欠失するために、Sphi師位をpTmal2-lおよびpTmal3中に PCRを使用して導入した。位証 140のメチオニンのコドンのちょうど上誌にSphi師位を導入するように、協力プライマー (PL63) を設計した。位配 624にXbalを含むように、必プライマー (PL69) を設計した。Somiで意欲化したプラスミドpTmal2-lを PCR質氮として位用して、 225bpの PCR生成 管を生成した。

間化の時に、 PCR生成物を PCR反応込合物中の50μg/alのプロ ティナーゼK+ 0.5%の SDSおよび5 出のEDTAで処配した。 37℃に

おいて30分日インキュペーションした役、プロテイナーゼKを68で で10分回回日不益姓化した。この手以は、引き成く匈阪前化を阻容 しうる生成句に符合した Tagポリメラーゼを保険した。回び放モTB 口窃故に交換し、そして忍呂の PCRプライマーをセントリコン (Centrican)100マイクロコンセントレーターで改去した。

均切された莇片をSphiで肩化し、次いでクレノーで処型して、Sphi 舒जした京幻に平滑末路をつくり、そして及むにXbelで肩化した。 生ずる防片も、Ncolで損化したプラスミドpTmal3(pTmal2-Iが凸当 であったであろう)と結合し、クレノーで恷敬し、改いでXbalで頂 化した。この辺結は、最初のNcol部位(コード配列の耳しメチオニ ンから上流)と導入されたSph!部位(位置 140におけるメチオニン コード配刃から上院)との間の倒以が除去されたインフレームのコ ード配列を生じた。生ずる発現ベクターもpTmal6と変示した。

この貸約例において使用したプライマーを下および配列のリスト の歯に配位する。

ブライマー 区列谷母:

配列

配列容号: 80 6' GATAAAGGCATGCTTCAGCTTGTGAACG FL63 应列容号: 31 6' TGTACTTCTCTAGAAGCTGAACAGCAG PL89

实数码 8

#### IBT140発現ペクター中の翌ましくない RBSの排除

Tma DNAポリメラーゼのHEF140の形型の少い発現は、位配 140の メチオニンのコドンから上流のリポソーム協合部位(BBS) を排除す ることによって遊成することができる。オリゴヌクレオチド部位祭 以的変具誘題により排除した。遺伝コードの冗長性の利点を利用し て、コドンの印る位員を変化して核酸性列を変更し、これにより、 コードされたタンパク質のアミノロ欧列を変化しないで、 BBSを排 **以することができる。** 

この突迫例において使用したオリゴヌクレオチド配列を下足およ び記列戦の命に記録する。

オリゴ 区列NO: 配角

配列谷号: 82 S' CTGAAGCATGTCTTTGTCACCGGTTACTAT PL64

GAATAT

应列容号: 32 5' TAGTAACCGGTGACAAAG

突趋例9

## 切取 Toa DNAポリメラーゼ HET ASP21の発現

Tota DNAポリメラーゼ政伝子のコード配列の位位21におけるアス パラギン穴のコドン付近において図訳を関節するために、このコド ンの前にメチオニンのコドンを引入し、そして公初のMcol邸位から この以入されたメチオニンのコドンまでの倒収を欠欠させる。欠失 の方法は、岗辺の筒一の下流プライマー (PL69) 、および 570bpの ・生成句を生するためにNcol部位およびメチオニンのコドン担込むよ うに設計した上位プライマー (FL88) を包用する手口を包含する。 均領された生成句をセントリコン(Centricon) -100マイクロコン セントレーターで口釣して、沿郊のプライマーおよび低荷波を投除 した。生成物をスピード・パク(Speed Vac) 口は弦尺で口物し、次 いで角化弱合物の中に再口悶させる。均匀した生成物をHcolおよび Xbalで放化する。同句に、pToal2-1, pToal3女たはpTsal8-RBSを同 じ2つの対限函数で均化し、そして均匀筋片の均化物と均化した発 又ペクターとも尋替した。生ずる私成体は、天然 Tomaコード出列の 閉始コドンから上流のNcolの位から、天然 Teaコード配列の位位21 のアスパラギン鼠のコドンから上流に召入された領しいメチオニン のコドンまでの欠失を存する。

同様に、国次の開始が天俗 Tokコード区列の位任74のグルタミン のコドン Glu74において関始するように、欠失の定具体をつくるこ

各位された比別を含むする皮以及プライマー (PLG4) チャ成し そしてリンロ化した。一本口pfoo09 (Ncol部位を存する金母クロー ン) を、ストラタジーン (Stratagene) から瓜口的に入草可能な。 ヘルパーファージR480で同時瓜及することによって割貸した。一本 以pTat08および pBS13+の Prolipでからの大きい所片の「ギャッ ブドニ以頃 (gapped duplex)」を、2つのブラスミドを迎合し、2 分回の回知日しそして65℃に5分回冷却することによって作った。 次いで、リン位化したプライマーと「ギャップドニは母」とを、凶 合、2分間の80℃への加品および引き続く立凸へのゆっくりした冷 却によりアニーリングした。辺日するギャップをクレノーを使用す る仲長により口たし、そしてぼ片も T4DNAリガーゼにより立結した。 質反応を衍卒的塩刻中 200mHの各dNTPおよび40mHの ATPの中で37℃ において30分同な均した。

生ずる駅状所片を BG101に、ニトロセルロースフィルター上でプ レート形質を似により形質はねした。二氏反収表数のファルターを つくり、そして正しいブラスミドの存在をァパPーリンD化プロー ブ (PL65) でブロービングすることによって欲出した。生ずるペク ターをoTmatgと容景した。

pToal9からの PBSを含まない印分を、Ncol/Xbai新片のスイッチ によりPToal2-1中にクローニングした。プラスミド19をHcolおよび Xbaiで病化し、そして 620bpの所片を、上の異均例7におけるよう に、江気旅跡により特度した。PToal2-lをNcol. XbalおよびXcolで 済化した。Xcalによる切断は、引き違く及効工磁のために PBS+断 片を不活性化し、これは「钻灯」 末旬の足窟に召当な条件下に真的 される(欲いリガーゼおよび40mMのATP)。 点欲に、発現のために、 忍銘生成句を DG116宿主知路の中に必賀ほなし、そしてpToo!9-P8S と変示する。

とができる。メチオニンのコドンおよびHcol部位を Glu74の前に尋 入するように上泣ブライマー (PL67) を放計する。 欠用する下流プ ライマーおよびクローニングのプロトコルは、 MET ASP21句成体に ついて前述した辺りである。

この実施例において使用した上流プライマーの区列を下径および 配剤液の節に配位する。

オリゴ 民列珍号: 配列

配列登号: 34 5' CTATCCCATGGATAGATCGCTTTCTACTTCC FL66 配列野号: 85 5' CAAGCCCATGGAAACTTACAAGGCTCAAAGA FL67

口牌好10

# T1プロモーターをもつ斑玖ベクター

見現の効心は、見見ベクター中のプロモーターおよび/衣たはり ポソーム始合部位(RBS) を変化することによって変足することがで 含る。T7辺伝子10のプロモーターなよび RBSを貸用して、発現べ クターpToniTからの Ton DNAポリメラーゼの恩威を揺むし、そして TT設に子10のプロモーターおよび登伝子Nの RBSを設用して、兇 現べクターpTmol8からの Tma DNAポリメラーゼの現取を総違した。 これらのベクターのむ成は、pTcm12-1中に存在するユニーク舒服部 位:プロモーターから上京の Allii部位、 BBSから下京のHcol部位、 およびプライマーと RBSとの回の BapBl 邱位を利用した。存在する プロモーターを、前の突筋飼に空域する技巧に煩似する技巧を使用。 して、pTosa12-1から切除しそして合成T7迎伝子10プロモーターと

2つのオーパーラッピングする合成オリゴヌクレオチドから合成 インサートをつくった。p?ca7(T7辺伝子10の RBSをもつ) もつく るために、ひしい比率の PB414および PB416を配合し、加品D口さ せ、そして宮辺にゆっくり冷却した。ハイブリダイゼーションした オリゴヌクレオテドモクレノーでや及して、会員の二本以のインサートをつくった。次いで仲長した所件を AllilおよびNcolで消化し、 江当な「統分」末続を取した。インサートを AllilおよびNcolで前化したプラスミドpToal2-1中にクローニングした。 DG116君主母服を生ずるプラスミドにより形質保設し、そして形質保設体を所望のプラスミドについてスクリーニングした。

同一手四をptoal8 (立伝子Nの RBSをもつ) の作項において使用したが、ただし FR414および FR418を使用し、そして仲長した断片を Afliiおよび BspElで和化した。この DNA断片を、 Apliiおよび BspElで南化したプラスミドpToal2-l中のP, プロモーターと収録した。

プラスミドpTmal7およびpTmal8を使用して、解発可能な 17DNAポリメラーゼ立伝子を含有するように貸貸された大脚町 ( $\underline{e}$ ,  $\underline{coli}$ )  $\hat{u}$ 主無応を形理に算する。

これらのベクターの和威において使用したオリゴヌクレオチドを 下径および配列者の節に配収する。

FR4[4 配河8号:36 5 TCAGCTTAAGACTTCGAAATTAATACGACTCA
CTATAGGGAGACCACAAGGGTTTCCCTC

FR416 区列召号: 37 5° TCGACCATGGGTATATCTCCTTCTTAAAGTTA
AACAAAATTATTTCTAGAGGGAAACCCTTG

FR418 配列哲学: 38 5°TCAGTCCGGATAAACAAAATTATTTCTAGAGG GAAACCGTTG

# **突跑例11**

#### 国沢カップリング

前途したように、タンパク質のためのコード配列の開始部位のちょうど上院に短いコード配列をカップリングすることによって、別 Rカップリングはタンパク質の発現の効率を印加することができる。

て2つの均均された生成物をアニーリングしそして伸展することができるようにブライマーPL51およびPL49を設計した。2つの均領生成物を配合し、95でに加品し、立選にゆっくり冷却し、そして「Aqポリメラーゼで仲長した。

や長されたインサートをプライマーPL(8およびPL53で均隔し、次いでXmalおよびBrolで消化した。プラスミドPTmal2-1をBrolで消化した。プラスミドPTmal2-1をBrolで消化し、そして仔ウシ四アルカリ性ホスファターゼで処裂して再足結を防止した。消化したpTmal2-1をインサートと迎給した。生ずる投成你で DG118市主知路を必算保証し、そして形質妄读体を所図のプラスミド DNAについてスクリーニングした。生ずるペクターをpTma20と資示した。

オリプヌクレオチドプライマーおよびT7収益子10一大2日( $\underline{6}$ . coli) 1rpE/TrpD21公全生成物(収益子10のインサート)の配列を下足および配列級の命に配収する。

<u> プライマー</u>	<u>证列3号:</u>	<u> </u>
PL48	辽州谷号:39	5' TCCGGACTTTAAGAAGGAGATATAC
PL49	配列谷号:40	5' AATAGTCTAGCCATCAGAAAGTCTCC
		PGTGC
FLS1	区对27号:41	5" AGACTTTCTGATGGCTAGACTATTTC
		TT
FL53	四列70号:42	6' CTGAATCAGGAGACCCGGGGTCTTTG

#### 公伝子10のインサート

5' CTTTAAGAAGGAGATATACATATGGCTAGCATGACTGGTG GACAGCAAATGCATGCACAGGAGACTTTCTGATG 上記のコード配列の国民の停止は、下記のコード区列のための関始 部位に容むに避むしてリポソームの致す。上記のコード区列は、所 質のタンパク質 ためのコード配列の関始に対して下記にリポソー ムを迫かす記憶のみをする。

関訳的にカップリングした Toaの為現ベクターをお成し、そしてこの発現ベクターは Toaコード質域の上域に位置する大陰釘(B. coli)のTrpEの最後の 8 コドンに対してインフレームでは合したTフパクテリオファージの主豆を+ブシドタンパク質(近伝子10)の最初の10コドンおよび理訳関始シグナルを育した。TrpEのためのTGA(停止)コドンと Toa立伝子のための ATG(関始)コドンとを「カップリング」して、定列 TGATGを珍成する。短いコード配列の選択と Toaコード配列の図訳との間に、「鬼墓のフレームーシフトがほ求される。

下区の契路内において、TT辺伝子10-大凸紋(g. coli) TrpE /TrpDは合生成物を含有する所片(TrpEからの点位の6コドンおよび TGA停止コドンならびにTrpDからのオーパーラップする ATG開始 コドン)は、前以て存在するプラスミドから医野された。当気谷は 配覧するように、個次的にカップリングした発現ペクターの叙成に おいて使用したTT記伝子10-大凸刻(g. coli) TrpE/TrpDは合 生成物は合成オリゴヌクレオチドとして幻成することがで含る。尺 入された所片のための図列を下記および位内会の節に配瓜する。

T 7 立伝子10-大応四 (<u>B. coli</u>) TrpE/TrpD以合生成句を、ブラスミドpSYC1868からプライマーPL48およびPL49を使用して幻幻した。プライマーPL51およびPL53では、pTga08 (Ndel部位を含有する金長クローン) 中のTga Poli立伝子の5、交幻を、 ATG関始コドンから ATC開始コドンの下辺のBrol部位まで均増した。オーバーラッピング収収を双し、こうして本質的に突縮例10に足Qするようにし

#### <u> 表的例12</u> ArgUtRHAの見現

コドンの使用のパターンは、サーモタガ・マリチマ(Thermotega Daritims)と大島図(E. coll)との同で具なる。 Toaコード区列において、アルギニンは「AGA」コドンにより最も頻繁にコードされるが、このコドンは大口図(E. coll) 含主図版の中で低い類配で使用される。対応する「ArBU」はNAは大母図(E. coll)において低い口収で見れる。宿主知路中の ArgtRNAの低い口配は Toaポリメラーゼ電伝子の関係効率を研製することがある。大口図(E. coll) 宿主内の「maコード区列の国民効率は、「ArgU」はRNAのための配伝子を含すする算る類似ペクターを使用して、tRNA型伝子の多位のコピーを和主知風中にクローニングすることによって、このはRNA気の口配を均加することにより改良することができる。

ArgirMAD伝子を、プライマー DC248および DC285を位用して、 大口口 (E. coli) ゲノム BNAから PCR均包した。均は生成句をSall および BspHIで例化し、そして次にArgU町片を向化したベクターと 起始した。 DC101回路を形質に設し、そして連結したベクターをPA RC01と表示した。点似に、 DC118宿主回路をPARC01およびPTaal2-1 により国内形質に行した。

この窓施好において使用したオリゴヌクレオチドのプライマーを 下記および昭列数の角に足位する。

プライマー	区列口号:	<u></u> [2 列
DG284	区列35号:43	5' CGGGGATCCAAAAGCCATTGACTCAG
		CAAGG
DG285	四四日子:44	B' GGGGTCGACGCATGCGAGGAAAATA
		GACG

<b>133</b>	畦	-	*	45	

				WA 11/102/21
		CT MATTER #	يتدمين نبلته بمهمد نبيل	
		Outside (\$74) or or one (reason)	Contains of SC	
let.C			12 8 9/12	
1				
A. (10.44	MACORE			
<del></del>			The same of the sa	
ــــــــــــــــــــــــــــــــــــــ			Customer System	
	_ 1,			
Int.C		C 12 N		
IRK.C	1.9	C 12 P		
i .				
		<del></del>	<del></del>	
1		راه استنجاعه عصبينيا	o des Madeus Demandelles o per ferient to the Fleth Boundard	
1				
)				
1				
L:				
III secu	again controdu	D TO BE RELEVANT		. •
Corps ,	O P	makings, in cast technology where again,	nium, of the reference passengers <sup>all</sup>	Bedween to Claim No. 10
L _			4.6 3	1-11-14
P.X	W.A.	109944 (CETUS CON.)	25 4019	1-11,14
l	J 2592,	see page 13, linus 28	-34; page 14, 11RE 34	.15
1	- page	16, line 4 (citad in	the application)	
P.Y				12,13,
l '				15-24
l				•
l٧	Chante	a! Abstracts, volume :	IDS. mo. S. 4 August	12.33.
l '	1986	(Columbus, Ohio, US) I	. Nuber at al.:	16-24
1	Then	motogo maritima ap. m	w. Profesents & Am	
1		of unique accused a	ermoshilic evbacteris	i
ŀ		g up to 30 degrees C°.		ì
ı	growin	ct so. 3890lv, & Arch.	Ministra	i
l .	abitre	Ct no. Jayulu, & APEN.	MICLOSIG: There	ŧ
1	344(4)	, 324-33		l .
	l .		•/ <del>-</del>	l
l .	ļ			1
	i			
	t			ł
	į.			l .
1	!			1
i .	•			
	ī			
i	•			
	به است ان محجوده ا مع مده وميران محجوده		The states of the last of the	
-				من پسرسانس د
	لام ما سبب به			and become
-	<b>~~~~</b>		د در ایجود در است همایشن در انجود د در ایجود در است همایشن در انجود	-
1 75		موسط به احد استشهران ای		
_				
] ~ <u>-</u>		ب منتشد سے استوبی ہے		
1 -=			in the sale	
'=		-	- 18° comme annies de 20° com parte las	4
C. 047				
			The drawn of the fermion for	A N
	، له مستنها لهجه	in horacteri fared	And it has do not be a second of the	
	14-11-1	041	20.12-91	
L		***	20, 42 31	
1	-		Inquirer or named of firms	
	fines	U PATENT OFFICE	OT YOUR OF	
1				CHERROT PART

多条块支管

US 9105753 SA \$1035

This makes that the parter family management reports of the parter decreases that in, the advantagement instrument of march report. The management are an event most in the European Polysis Office (20P for yor CL/13/9)

Person developed and is prompt report	Promise Ant	Pie	-	Profession April
WO-A- 9109944	11-07-91	W0-A-	9109950	11-07-91
EP-A- 0359006	21-01-90	JP-A-	2050585	01-03-90
	ė			
•	•			
			•	
	Office Assessed all the Street			

th Bothbarris commentate in agressivery government removed the foliation rectars to Compart Outland Photosom, we hadden when the most comment of the compart of the compart

# フロントページの続き

(51) Ini. Cl. 5		識別記号	庁内整理番号	FI
(C12N	9/12	•		
C12R	1:19)			
(C12N	1/21			
C 1 2 R	1:19)			
(C 1 2 N	15/54			
C 1 2 R	1:01)	•		

(72)発明者 ストッフェル,スザンヌ アメリカ合衆国、カリフォルニア 94530, エル セリット、ガルピン ドライブ 935